

Duphalyte solução injetável para bovinos, equinos, suínos, cães e gatos

Zugelassen

- Thiamine hydrochloride
- Riboflavin
- Pyridoxine hydrochloride
- Cobalamin
- Nicotinamide
- Dexpanthenol
- Calcium chloride hexahydrate
- Magnesium sulfate heptahydrate
- Potassium chloride
- L-arginine hydrochloride
- L-CYSTEINE HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE
- MONOSODIUM GLUTAMATE MONOHYDRATE
- L-HISTIDINE MONOHYDROCHLORIDE MONOHYDRATE
- L-ISOLEUCINE
- L-LEUCINE
- L-lysine hydrochloride
- L-METHIONINE
- PHENYLALANINE DL
- L-THREONINE
- DL-Tryptophan
- DL-Valine
- Glucose

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Duphalyte solução injetável para bovinos, equinos, suínos, cães e gatos

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

Katze

Hund

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.05 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.29 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

45.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA11AA03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Zoetis Portugal Lda.

Zulassungsdatum:

12/07/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1465/01/21NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/11/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.