

Duphalyte oldatos injekció A.U.V.

Εγκεκριμένο

- Potassium chloride
- Thiamine
- Riboflavin
- VITAMIN B6
- VITAMIN B12
- Dexpanthenol
- PHENYLALANINE DL
- DL-Tryptophan
- DL-Valine
- Calcium chloride hexahydrate
- Magnesium sulfate
- GLUCOSE, ANHYDROUS
- L-arginine hydrochloride
- L-CYSTEINE HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE
- L-histidine hydrochloride
- L-ISOLEUCINE
- L-LEUCINE
- L-lysine hydrochloride
- L-METHIONINE
- L-THREONINE
- Nicotinamide
- SODIUM L-GLUTAMATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Duphalyte oldatos injekció A.U.V.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Άλογο

Σκύλος

Γάτα

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.10 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.29 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

45.56 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA11EX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ουγγρικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Hungary Kft.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/07/1998

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Αρμόδια αρχή:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/07/1998

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.