

Duphalyte oldatos injekció A.U.V.

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Duphalyte oldatos injekció A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Perros

Gatos

Gallinas

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.08 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.01 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.05 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.23 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.29 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
45.56 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.01 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.01 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.01 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.04 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.01 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.02 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.25 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.04 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA11EX

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Hungarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Hungary Kft.

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/07/1998

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.