

DUPHALYTE

Autorizado

- Thiamine hydrochloride
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Pyridoxine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Nicotinamide
- Dexpanthenol
- Calcium chloride hexahydrate
- Magnesium sulfate
- Potassium chloride
- GLUCOSE, ANHYDROUS
- L-arginine hydrochloride
- L-CYSTEINE HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE
- SODIUM L-GLUTAMATE
- L-HISTIDINE MONOHYDROCHLORIDE MONOHYDRATE
- L-ISOLEUCINE
- L-LEUCINE
- L-lysine hydrochloride
- L-METHIONINE
- PHENYLALANINE DL
- L-THREONINE
- DL-Tryptophan

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DUPHALYTE

ДУФАЛАЙТ

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](#)

Especies de destino:

Caballos
Bovino
Porcino
Perros
Gatos
Pollos

Vía de administración:

Vía intravenosa
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.04 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.05 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.50 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](#)

0.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

45.46 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](#)

0.04 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](#)

0.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.02 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.01 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

QA11A

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

9/11/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2050-12.06.2013

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/06/2013

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.