

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

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Especies de destino:

Terneiros

Porcino

Gatos

Perros

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intravenosa

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](#)

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)

Disponible únicamente en English

0.05 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

45.46 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QA11AA03

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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Portugal Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

12/07/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1465/01/21NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/11/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

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