

DUPHALYTE

Autorizado

- L-HISTIDINE
- Arginine
- L-METHIONINE
- L-ISOLEUCINE
- L-LEUCINE
- Sodium glutamate
- L-CYSTEINE
- L-THREONINE
- MAGNESIUM SULPHATE ANHYDROUS
- Riboflavin
- Potassium chloride
- Dexpantenol
- Thiamine
- Nicotinamide
- Calcium chloride hexahydrate
- Cyanocobalamin
- PHENYLALANINE DL
- Pyridoxine
- L-lysine hydrochloride
- DL-Tryptophan
- Glucose

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DUPHALYTE

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:

Bovino

Terneros

Caballos

Porcino

Lechones

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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](#)
0.01 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](#)
0.04 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](#)
0.29 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

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

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

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

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

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

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

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

Disponible únicamente en [English](#)

0.03 Miligramo(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](#)

45.46 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Lechones

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

•

Lechones

- Meat and offal. 0 Día

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

QA11AA03

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

21/01/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

170243

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/10/2017

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.