

DUPHALYTE, Injekční roztok

Non autorisé

- Riboflavin sodium phosphate dihydrate
- L-ISOLEUCINE
- Leucine
- Lysine hydrochloride
- Methionine
- Panthenol
- L-THREONINE
- Arginine hydrochloride
- Calcium chloride hexahydrate
- Magnesium sulfate
- Glucose
- Histidine hydrochloride monohydrate
- Cyanocobalamin
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Nicotinamide
- Cysteine hydrochloride monohydrate
- Monosodium glutamate
- PHENYLALANINE DL
- DL-Valine
- DL-Tryptophan

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DUPHALYTE, Injekční roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais
Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chat
Cheval
Porc
Bovins
Chien
Poulet

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie sous-cutanée
Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.29 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

45.56 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

Voie sous-cutanée:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Voie intrapéritonéale:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA11AA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/04/1994

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/535/94-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/12/2025

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.