

Duphalyte oldatos injekció A.U.V.

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Duphalyte oldatos injekció A.U.V.

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

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Chien

Chat

Poulet (poule)

Voie d'administration:

Voie intrapéritonéale

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.10 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.10 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

0.23 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

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.01 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

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intrapéritonéale:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 0 day

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

QA11EX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Hungarian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Hungary Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/07/1998

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/07/1998

Pour connaître les évènements 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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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

Etiquetage

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