

DUPHALYTE injekčný roztok

Autorisé

- Thiamine hydrochloride
- Riboflavin sodium phosphate dihydrate
- Pyridoxine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Nicotinamide
- Panthenol
- Sodium glutamate
- Calcium chloride hexahydrate
- Magnesium sulfate
- Potassium chloride
- Glucose monohydrate
- Leucine
- Cysteine hydrochloride monohydrate
- Histidine hydrochloride monohydrate
- Isoleucine
- Leucine
- Methionine
- Lysine hydrochloride
- Phenylalanine
- Threonine
- Tryptophan
- Valine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DUPHALYTE injekčný roztok

Substance active:

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:

Cheval

Bovins

Chien

Chat

Porc

Poulet (poussin de 1 jour)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.05 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.04 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

0.20 milligram(s) / 1.00 milligram(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
0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.02 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)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

- **Cheval**

- Viande et abats. 0 day Zero days

- **Bovins**

- Viande et abats. 0 day Zero days

- Lait. 0 day Zero hours

- **Chien**

- **Chat**

- **Porc**

- Viande et abats. 0 day Zero days

Voie sous-cutanée:

- **Bovins**

- Viande et abats. 0 day Zero days

- Lait. 0 day Zero hours

- **Porc**

- Viande et abats. 0 day
Zero days

- **Chien**
- **Chat**
- **Poulet (poussin de 1 jour)**

Voie intrapéritonéale:

• **Bovins**

- Viande et abats. 0 day
Zero days

- Lait. 0 day
Zero hours

• **Porc**

- Viande et abats. 0 day
Zero days

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

QB05BA10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Disponible en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/12/1994

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:

96/760/94-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/12/1994

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028593>