

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

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

Gatto

Cane

bovini

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

0.10 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.04 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.05 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.05 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.23 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.29 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.03 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.01 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.04 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.01 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.01 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.04 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.03 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.01 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.03 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.02 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.01 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.05 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

45.46 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA11AA03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Portugal Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/07/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

1465/01/21NFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/11/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.