

DUPHALYTE

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DUPHALYTE

Sotsanza 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](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Bovini (vitello)
Cavallo
Suino
Suino (suinetto)
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

0.01 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

0.04 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.01 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.02 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.29 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.04 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.05 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.23 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.05 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.03 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 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

45.46 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QA11AA03

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/01/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

170243

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/10/2017

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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