

DUPHALYTE injekčný roztok

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DUPHALYTE injekčný roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

storfe

hund

katt

gris

kylling (en dag gammel kylling)

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.10 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.04 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.10 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.05 mikrogram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.05 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.04 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.23 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.29 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.20 milligram / 1.00 milligram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

45.56 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.03 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.01 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.01 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.01 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.04 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.01 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

0.03 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

0.03 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

0.02 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

0.01 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

0.05 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 0 dag Zero days

-

storfe

- Slakt. 0 dag Zero days

- Melk. 0 dag Zero hours

-

gris

- Slakt. 0 dag Zero days

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag Zero days

- Melk. 0 dag Zero hours

•

gris

- Slakt. 0 dag Zero days

Intraperitoneal bruk:

•

storfe

- Slakt. 0 dag Zero days

- Melk. 0 dag Zero hours

•

gris

- Slakt. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BA10

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/12/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/760/94-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/12/1994

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.