

# DUPHALYTE

Dopuszczony

- Thiamine hydrochloride
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Pyridoxine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Nicotinamide
- Dexpanthenol
- Calcium chloride hexahydrate
- Magnesium sulfate
- Potassium chloride
- GLUCOSE, ANHYDROUS
- L-arginine hydrochloride
- L-CYSTEINE HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE
- SODIUM L-GLUTAMATE
- L-HISTIDINE MONOHYDROCHLORIDE MONOHYDRATE
- L-ISOLEUCINE
- L-LEUCINE
- L-lysine hydrochloride
- L-METHIONINE
- PHENYLALANINE DL
- L-THREONINE
- DL-Tryptophan

## Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

DUPHALYTE

---



Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.05 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.29 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
45.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QA11A

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Bulgaria

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Belgium

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

9/11/2008

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numer pozwolenia:**

0022-2050-12.06.2013

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

11/06/2013

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.