

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

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński 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

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](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [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 podskórne

Podanie dożylnie

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

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)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

45.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Podanie dożylnie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA11AA03

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w portugalski

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

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Portugal Lda.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/07/1991

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

1465/01/21NFVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/11/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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