

# DUPHALYTE

Dopuszczony

- 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

## 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](#)

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](#)  
0.01 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](#)  
0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.10 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  
45.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie dożylne:**

- 

#### **Cattle**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Pig (piglet)**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie podskórne:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Pig (piglet)**

- Meat and offal. 0 day

---

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

QA11AA03

---

**Kategoria dostępności:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Romania

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w rumuński

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

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

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Belgium

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

21/01/2003

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

170243

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

16/10/2017

---

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.