

DUPHALYTE

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DUPHALYTE

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.01 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.03 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.01 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.01 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.04 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.04 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.01 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.02 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.29 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.04 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.05 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.10 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
1.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.23 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.05 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.03 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.10 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.03 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
45.46 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA11AA03

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

21/01/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

170243

Data da alteração do estado de autorização:

16/10/2017

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.