

DUPHALYTE injekčný roztok

Oprávnený

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

DUPHALYTE injekčný roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Intraperitoneálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.05 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.29 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.20 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Dostupné len v [English](#)

45.56 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intravenózne použitie:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero hours

-

Pig

- Meat and offal. 0 day Zero days

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero hours

-

Pig

- Meat and offal. 0 day Zero days

Intraperitoneálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero hours

-

Pig

- Meat and offal. 0 day Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QB05BA10

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Opis balenia:

PP (polypropylénové) fľaše uzatvorené prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom. Hromadné balenie v kartónovej krabici. Priložená písomná informácia pre používateľov. (10x500 ml)

PP (polypropylénové) fľaše uzatvorené prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom. Priložená písomná informácia pre používateľov. (1x500 ml)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dátum registrácie lieku:

23/12/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/760/94-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/12/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents