

DUPHALYTE

Ni odobreno

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

DUPHALYTE

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)
govedo
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

45.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.29 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.05 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA11A

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Belgium

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/11/2008

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0022-2050-12.06.2013

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

14/05/2026

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.