

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

Ima dovoljenje
za promet

- 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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

tele

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

govedo

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:

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

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)

Na voljo samo v English

0.05 microgram(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 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.29 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.04 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

0.03 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

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

45.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

tele

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

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

QA11AA03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

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 [Portuguese](#)

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Portugal Lda.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

12/07/1991

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1465/01/21NFVPT

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/11/2021

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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