

Carbifusion 56 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Pferde

Zugelassen

- Sodium hydrogen carbonate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Carbifusion 56 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Pferde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
56.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intravenöse Anwendung:**

•

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Pferd

- Milch. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QB05XA02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

24/04/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402569.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/04/2019

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0248/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Deutschland

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente