

# ADIUXAN B12 CARNITINA, soluzione iniettabile per bovini ed equini

Zugelassen

- Carnitine hydrochloride
- Acetylmethionine
- Cyanocobalamin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

ADIUXAN B12 CARNITINA, soluzione iniettabile per bovini ed equini

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Rind**

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

---

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

QB03BA51

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

25/09/2000

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/09/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.