

# CAFFEINE AND SODIUM BENZOATE 20% solutio pro injectionibus

Autorisiert

- Sodium benzoate
- Caffeine

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

CAFFEINE AND SODIUM BENZOATE 20% solutio pro injectionibus  
КОФЕИН НАТРИЕВ БЕНЗОАТ 20% раствор за инъекции

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Pferd

Schwein

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
1.00 gram(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in [English](#)  
1.00 gram(s) / 1.00 Ampulle

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**subkutane Anwendung:**

- 

**Pferd**

- 

**Schwein**

- 

**Hund**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Pferd**

- 

**Schwein**

- 

**Hund**

---

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

QV04CG30

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Bulgarien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Vetprom AD

---

### **Marketing authorisation date:**

5/02/2007

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetprom AD

---

### **Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Zulassungsnummer:**

701/ 06.02.2007

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/02/2007

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099374>