

# Carbifusion 56 mg/ml solution for infusion for cattle and horses

Autorizado

- Sodium hydrogen carbonate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Carbifusion 56 mg/ml solution for infusion for cattle and horses

Carbifusion 56 mg/ml oplossing voor infusie voor runderen en paarden

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Caballos

### Vía de administración:

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

56.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Milk. no withdrawal period 0 days
- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- 

**Caballos**

- Milk. no withdrawal period 0 days
- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QB05XA02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/04/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 122981

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/01/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0248/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Francia Alemania

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.