

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 Injektionslösung für Rinder und Pferde

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:

Alemania

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:

24/04/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402569.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/04/2019

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

Documentos

Combined File of all Documents

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