

# ADIUXAN B12 CARNITINA, soluzione iniettabile per bovini ed equini

Autorizado

- Carnitine hydrochloride
- Acetylmethionine
- Cyanocobalamin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

ADIUXAN B12 CARNITINA, solución iniettabile per bovini ed equini

---

### **Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

#### Vía intravenosa:

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

#### Vía subcutánea:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

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

QB03BA51

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/09/2000

---

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

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

25/09/2010

---

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.