

COENZILE 10000

Autorisé

- Cobamamide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

COENZILE 10000

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Chat

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
10000.00 microgram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Chien

- Unspecified. 0 day

-

Chat

- Unspecified. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Horse (food producing)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB03BA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/02/1974

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/02/1974

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.