

CAFEINĂ NATRIUM BENZOICĂ 125 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini, pisici

Autorizzato

- Caffeine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CAFEINĂ NATRIUM BENZOICĂ 125 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini, pisici

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Caprino
Ovino
Suino
Gatto
Cane

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN06BC01

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/06/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

150287

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/12/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.