

DOBETIN B1 soluzione iniettabile per equini, bovini, suini, cani e gatti

Autorizzato

- Cyanocobalamin
- Thiamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DOBETIN B1 soluzione iniettabile per equini, bovini, suini, cani e gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Suino

Gatto

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

1.00 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QA11DB

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone di vetro, tipo I, da 100 ml a tappo perforabile e capsula di alluminio flip-off.

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/04/1989

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

101009

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti