

METABOLASE FORTE, soluzione iniettabile per bovini, ovini, suini, equini

Autorizzato

- Cyanocobalamin
- Carnitine
- Acetylmethionine
- TOCOPHEROL

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

METABOLASE FORTE, soluzione iniettabile per bovini, ovini, suini, equini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

0.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

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

-

Ovino

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

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

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

QA11BA

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE DA 250 ML

FLACONE DA 100 ML

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:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/10/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/10/1998

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti