

# DODICILE, cianocobalamina 1 mg/ml e tiamina cloridrato 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

Autorizzato

- Thiamine hydrochloride
- Cyanocobalamin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DODICILE, cianocobalamina 1 mg/ml e tiamina cloridrato 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Cane

Gatto

Suino

Cavallo

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **bovini**

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Cavallo**

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **bovini**

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Cavallo**

- latte. 0 ora

- 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:**

ASTUCCIO CON 1 FLACONE da 50 ml

ASTUCCIO CON 1 FLACONE DA 100 ml

ASTUCCIO CON 10 FLACONI DA 10 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:**

9/03/1987

---

**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:**

1/01/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti