

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000093482>

COENZILE 10000

Autorizzato

- Cobamamide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

COENZILE 10000

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Gatto

Suino

cavallo DPA

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 microgrammo(i) / 1.00 Flacone

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

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

•

bovini

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

•

Cane

- non specificato. 0 giorno

•

Gatto

- non specificato. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

cavallo DPA

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QB03BA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

2 FLAC POLVERE + 2 FLAC SOLVENTE

1 FLAC POLVERE + 1 FLAC SOLVENTE

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:

27/02/1974

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:

27/02/1974

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti