

# ADIUXAN B12 CARNITINA, soluzione iniettabile per bovini ed equini

Autorizzato

- Carnitine hydrochloride
- Acetylmethionine
- Cyanocobalamin

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

ADIUXAN B12 CARNITINA, soluzione iniettabile per bovini ed equini

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

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

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **Cavallo**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- 

##### **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

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

QB03BA51

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone in vetro scuro (tipo II) con tappo in gomma clorobutilica perforabile contenente 250 ml di soluzione.

Flacone in vetro scuro (tipo II) con tappo in gomma clorobutilica perforabile contenente 100 ml di soluzione.

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

25/09/2000

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/09/2010

---

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

## Documents

File combinato di tutti i documenti

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098535>