

ADIUXAN B12 CARNITINA, soluzione iniettabile per bovini ed equini

Autorizzato

- Carnitine hydrochloride
- Acetylmethionine
- Cyanocobalamin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ADIUXAN B12 CARNITINA, soluzione iniettabile per bovini ed equini

Sostanza attiva:

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

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e 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

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

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

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

QB03BA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

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

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

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:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/09/2000

Siti di fabbricazione 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

Documenti

File combinato di tutti i documenti