

STIMULFOS soluzione iniettabile per bovini, ovini, equini, suini, cani e gatti

Autorisert

- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin
- Thiamine hydrochloride
- Toldimfos
- Cyanocobalamin
- Nicotinamide
- Calcium pantothenate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

STIMULFOS soluzione iniettabile per bovini, ovini, equini, suini, cani e gatti

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

hest

gris
sau
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
0.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
1.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
2.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
2.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hund

-

katt

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hund

-

katt

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hund

-

katt

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QA12CX90

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italian](#)

Bare tilgjengelig i [Italian](#)

Bare tilgjengelig i [Italian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Teknofarma S.r.l.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/04/1987

Tilvirker for batchfrigivelse:

Teknofarma S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107208>