

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

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)  
[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)

Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

---

#### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

Via intravenosa

---

## Detalhes do medicamento veterinário

#### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em English

0.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

2.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

2.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

##### **Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

- 

##### **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

##### **Dog**

- 

##### **Cat**

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

### **Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

- 

### **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

### **Dog**

- 

### **Cat**

## **Via intravenosa:**

- 

### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

### **Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

- 

### **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA12CX90

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

---

## Informações adicionais

---

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Teknofarma S.r.l.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

9/04/1987

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Teknofarma S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

1/01/2009

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

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