

# COREBRAL SOLUTION INJECTABLE

Autorizat

- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

COREBRAL SOLUTION INJECTABLE

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Câine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
25.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

**Capră**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

**Administrare intravenoasă:**

•

**Bovine**

- All relevant tissues. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

**Capră**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA11DB

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

France

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

23/06/1992

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/0039973 7/1992

---

**Data modificării statusului autorizației:**

30/06/2012

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.