

DOBETIN B1 soluziune iniettabile per equini, bovini, suini, cani e gatti

Autorizat

- Cyanocobalamin
- Thiamine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DOBETIN B1 soluziune iniettabile per equini, bovini, suini, cani e gatti

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Porc

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
1.00 miligram(e) / 1.00 Bottle

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 Bottle

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 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:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data autorizației de comercializare:

6/04/1989

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

101009

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

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