

# DODICILE, cianocobalamina 1 mg/ml e tiamina cloridrato 100 mg/ml, soluție iniettabilă pentru bovine, equine, porcine, câini și pisici

Autorizat

- Thiamine hydrochloride
- Cyanocobalamin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

DODICILE, cianocobalamina 1 mg/ml e tiamina cloridrato 100 mg/ml, soluție iniettabilă pentru bovine, equine, porcine, câini și pisici

### Substanța activă:

Disponibil numai în [Engleză](#)

Disponibil numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Câine

Pisică

Porc

Cal

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

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

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

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Milk. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Cal**

- Milk. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

##### **Bovine**

- Milk. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Cal**

- Milk. 0 oră

- 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](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

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:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/03/1987

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/01/2009

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.