

CAFEINA NATRIUM BENZOICA

Autorizat

- Caffeine

Product identification

Denumirea medicamentului:

CAFEINA NATRIUM BENZOICA

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Cal

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrație intramusculară:**

- **Bovine**

- Carne și organe. 0 day

- **Oaie**

- Carne și organe. 0 day

- **Capră**

- Carne și organe. 0 day

- **Porc**

- Carne și organe. 0 day

- **Cal**

- Carne și organe. 0 day

- **Câine**

- **Pisică**

Administrație subcutanată:

- **Bovine**

- Carne și organe. 0 day

- **Oaie**

- Carne și organe. 0 day

- **Capră**

- Carne și organe. 0 day

- **Porc**

- Carne și organe. 0 day

- **Cal**

- Carne și organe. 0 day

- **Câine**

- **Pisică**

Administrație intravenoasă:

- **Bovine**

- Carne și organe. 0 day

• **Cal**

- Carne și organe. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN06BC01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

România

Descrierea ambalajului:

flacon sticla x 20 ml

flacon sticla x 10 ml

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Romvac Company S.A.

Marketing authorisation date:

25/03/2007

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Romvac Company S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

160006

Data modificării statusului autorizației:

17/01/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028564>