

Vanavit B-Komplex - Injektionslösung für Tiere

Autorizovaný

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Product identification

Název léčivého přípravku:

Vanavit B-Komplex - Injektionslösung für Tiere

Léčivá látka:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Cílové druhy zvířat:

Skot

Pes

Liška

Koza

Ovce

Kůň

Kočka

Norek

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- **Skot**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

- **Pes**

- **Liška**

- **Koza**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

- **Ovce**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

- **Kůň**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

- **Kočka**

- **Norek**

- **Prase**

- Maso. 0 day

Intravenózní podání:

- **Skot**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

- **Pes**

- **Liška**

- **Koza**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

- **Ovce**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

- **Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

- **Kočka**

- **Norek**

- **Prase**

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

- **Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

- **Pes**

- **Liška**

- **Koza**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

- **Ovce**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

- **Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

- **Kočka**

- **Norek**

• **Prase**

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA11AB

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko

Popis balení:

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vana Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

8/07/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vana GmbH

Odpovědný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

8-00395

Datum změny stavu registrace:

5/11/2014

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

Documents

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072565>