

# Intravit B12, 500 mcg/ ml, roztwór do wstrzykiwań

Autoriseret

- Cyanocobalamin

## Product identification

### Lægemidlets navn:

Intravit B12, 500 mcg/ ml, roztwór do wstrzykiwań

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyrearter:

Kvæg

Får

Ged

Hest

Kat

Svin

Hund

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær anvendelse:**

- **Kvæg**
- **Får**
- **Ged**
- **Hest**
- **Kat**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **Svin**
- **Hund**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

**Subkutan anvendelse:**

- **Kvæg**
- **Får**
- **Ged**
- **Hest**
- **Kat**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **Svin**
- **Hund**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QB03B

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Scanvet Poland Sp. z o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Ansvarlig myndighed:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

0037

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

4/05/1994

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057243>