

Intravit B12, 500 mcg/ ml, roztwór do wstrzykiwań

Autorisiert

- Cyanocobalamin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Intravit B12, 500 mcg/ ml, roztwór do wstrzykiwań

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Katze

Schwein

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

- Rind
- Schaf
- Ziege
- Pferd
- Katze

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- Schwein
- Hund

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

subkutane Anwendung:

- Rind
- Schaf
- Ziege
- Pferd
- Katze

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- Schwein
- Hund

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB03B

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

4/05/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0037

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/05/1994

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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