

Vitamine B12 Pro Inj, 30 µg/ml oplossing voor injectie

Zugelassen

- Cyanocobalamin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vitamine B12 Pro Inj, 30 µg/ml oplossing voor injectie

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Saugkalb
Schwein
Ferkel
Fohlen
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

30.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Fohlen

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Fohlen

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

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

QB03BA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

7/10/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 4188

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/09/2016

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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