

# VITAMIVEN COMPLEJO SOLUCION INYECTABLE

Zugelassen

- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Retinol
- Nicotinamide
- VITAMIN B6
- Thiamine hydrochloride
- Colecalciferol
- Dexamethasone
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Cyanocobalamin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

VITAMIVEN COMPLEJO SOLUCION INYECTABLE

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Rind  
Schaf  
Ziege  
Pferd  
Schwein  
Hund  
Katze

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

30000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injectio

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 0 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 0 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 0 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 0 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QA11BA

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

6/06/1975

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

3845 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/01/2023

---

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

## Dokumente

### Packungsbeilage

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

### Etikettierung

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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