

VITAMIVEN COMPLEJO SOLUCION INYECTABLE

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

VITAMIVEN COMPLEJO SOLUCION INYECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

Injektionslösung

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA11BA

Abgaberegulierung:

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

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.