

Neovit B Complex oldatos injekció szarvasmarhák, lovak, juhok, sertések, kutyák, macskák és házityúkok részére

Zugelassen

- Nicotinamide
- Dexamethasone
- Cyanocobalamin
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Neovit B Complex oldatos injekció szarvasmarhák, lovak, juhok, sertések, kutyák, macskák és házityúkok részére

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Pferd
Schwein
Huhn
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injectiōnslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- **Schaf**
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- **Pferd**
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- **Schwein**
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- **Huhn**
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

- **Rind**
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- **Schaf**
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- **Pferd**
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- **Schwein**
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- **Huhn**
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):
QA11EA

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zulassungsdatum:

2/03/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/03/1998

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