

INTROVIT-B-COMPLEX, injekcinis tirpalas galvijams, avims, oškoms, arkliams ir kiaulėms

Zugelassen

- Thiamine hydrochloride
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Pyridoxine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Dexpanthenol
- Nicotinamide
- Biotin
- Choline chloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

INTROVIT-B-COMPLEX, injekcinis tirpalas galvijams, avims, oškoms, arkliams ir kiaulėms

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

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Ziege
Pferd
Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

QA11EA

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

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:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Zulassungsdatum:

9/12/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/10/2003/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/2025

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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