

Intravit B12, 500 mcg/ ml, roztwór do wstrzykiwań

Μη
εγκεκριμένο

- Cyanocobalamin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Intravit B12, 500 mcg/ ml, roztwór do wstrzykiwań

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Αίγα
Άλογο
Γάτα
Χοίρος
Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QB03B

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

4/05/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

0037

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

2/09/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.