

Combivit (35 mg + 0,5 mg + 7 mg + 23 mg + 70 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

No
autorizado

- Ascorbic acid
- Thiamine
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin
- Nicotinamide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Combivit (35 mg + 0,5 mg + 7 mg + 23 mg + 70 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Caballos

Caprino

Porcino

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

•

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

•

Caprino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

•

Caballos

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA11BA

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

28/05/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0736

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/07/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.