

Vitamin-B-Komplex pro inj.

Autorizado

- Thiamine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Nicotinamide
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin sodium phosphate dihydrate
- Dexpanthenol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vitamin-B-Komplex pro inj.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitos

Terneros

Perros

Zorros

Cabritos

Corderos prerrumiantes

Gatos
Visones
Porcino
Potros

Vía de administración:

Vía subcutánea
Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
8.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.02 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.80 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.42 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.84 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Pollitos

- Meat and offal. 0 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Cabritos

- Meat and offal. 0 Día

-

Corderos prerrumiantes

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Potros

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Pollitos

- Meat and offal. 0 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Cabritos

- Meat and offal. 0 Día

-

Corderos prerrumiantes

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Potros

- Meat and offal. 0 Día

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

QA11E

QA11JA

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Serumwerk Bernburg AG

Fecha de autorización de comercialización:

22/12/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Serumwerk Bernburg AG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

3100433.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/12/2004

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

Documentos

Combined File of all Documents

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