

R-COMPLEX-B SOLUCION INYECTABLE

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

R-COMPLEX-B SOLUCION INYECTABLE

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

kits

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

-

kits

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

•

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QA11EA

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Hispaania

Available in:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult Spanish

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult English Italian Latvian Norwegian

Müügiloa hoidja:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

31/03/1977

Partii vabastamise tootmiskohad:

S P Veterinaria S.A.

Vastutav asutus:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Authorisation number:

3646 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

20/04/2018

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055938>