

NUTRA B SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS EQUINS PORCINS CHIENS CHATS

Volitatud

- Thiamine hydrochloride
- Ascorbic acid
- Nicotinamide
- Pyridoxine hydrochloride

Product identification

Ravimi nimetus:

NUTRA B SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS EQUINS PORCINS CHIENS CHATS

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

lammas

hobuslased

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

56.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

60.79 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

- **sig**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- **lammas**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

Intravenoosne:

- **veis**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

- **sig**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- **hobuslased**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

• **lammas**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

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

QA11EB

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

17/02/1992

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Authorisation number:

FR/V/9202376 9/1992

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/02/2012

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032085>