

# R-COMPLEX-B SOLUCION INYECTABLE

Non  
autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

R-COMPLEX-B SOLUCION INYECTABLE

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

- 

**Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA11EA

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Spanish

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

31/03/1977

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

**Numéro de l'autorisation:**

3646 ESP

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/01/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.