

VITBPLEX Solution for Injection

Non autorisé

- Nicotinamide
- Ascorbic acid
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VITBPLEX Solution for Injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

7.00 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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

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

-

Mouton

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QA11E

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chem-Pharm

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/10/2001

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

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

HPRA

Numéro de l'autorisation:

VPA10823/018/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/04/2023

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.