

Vitamine B Complex Kela Solution injectable

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vitamine B Complex Kela Oplossing voor injectie

Vitamine B Complex Kela Solution injectable

Vitamine B Complex Kela Injektionslösung

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
5.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QA11E

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/02/2004

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V259384

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/08/2019

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)