

INTROVIT B-complex, solution for injection for cattle, sheep, goats, pigs and horses

Autorisé

- Choline chloride
- Biotin
- Nicotinamide
- Dexpanthenol
- Cyanocobalamin
- Pyridoxine hydrochloride
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

INTROVIT B-complex, инжекционен разтвор за говеда, овце, кози, свине и коне

INTROVIT B-complex, solution for injection for cattle, sheep, goats, pigs and horses

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

20.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(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)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day Мляко: нула дни

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day Мляко: нула дни

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day Мляко: нула дни

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Cheval

- 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:Valide

Autorisé en:Bulgarie

Description des conditionnements:Disponible uniquement en Bulgarian

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:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/11/2009

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2395

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/11/2009

Pour connaître les évènements 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.

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.