

INTROVIT-B-COMPLEX, injekcinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms, arkliams ir kiaulėms

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

INTROVIT-B-COMPLEX, injekcinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms, arkliams ir kiaulėms

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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

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

0.10 milligram(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

0.02 milligram(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

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

QA11EA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Lithuanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/12/2010

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/10/2003/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/10/2025

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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