

NUTRA B SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS EQUINS PORCINS CHIENS CHATS

Autorisé

- Thiamine hydrochloride
- Ascorbic acid
- Nicotinamide
- Pyridoxine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NUTRA B SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS EQUINS PORCINS CHIENS CHATS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

56.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

60.79 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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Equid

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

-

Mouton

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

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

QA11EB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 10 flacons de 50 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

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:

Zoetis France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/02/1992

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9202376 9/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/02/2012

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

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage