

# ULTRA B

Non autorisé

- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ULTRA B

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Mouton

Chèvre

Chien

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie orale

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

Disponible uniquement en Anglais  
8.00 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

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Equid**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Mouton**

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

- 

#### **Chèvre**

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

## **Voie orale:**

- 

### **Bovins**

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

- 

### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

### **Equid**

- Viande et abats. 0 day

- 

### **Mouton**

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

- 

### **Chèvre**

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

## **Voie intraveineuse:**

- 

### **Bovins**

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

- 

### **Equid**

- Viande et abats. 0 day

- 

### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

---

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

QA11DB

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 10 flacons de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 25 flacons de 10 mL

---

## 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:**

Intervet

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

11/07/1984

---

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

Trirx Segre

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/4554948 5/1984

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/06/2026

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit