

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

Heimilað

- Choline chloride
- Biotin
- Nicotinamide
- Dexpanthenol
- Cyanocobalamin
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin sodium phosphate hydrate
- Thiamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

Hestur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

20.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar Мляко: нула дни

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar Мляко: нула дни

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar Мляко: нула дни

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA11EA

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaríá

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/11/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2395

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/11/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.