

VITABIOL B SOLUCION INYECTIONABLE

Non
autorizzato

- Thiamine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Pyridoxine hydrochloride
- CALCIUM PANTOTHENATE PH. EUR.
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Nicotinamide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VITABIOL B SOLUCION INYECTIONABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Ovino

Caprino

Coniglio

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

12.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.25 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

12.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.25 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

15.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA11EA

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/10/1970

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3691 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/04/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.