

VITBPLEX Solution for Injection

Neregistruotas

- Nicotinamide
- Ascorbic acid
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

VITBPLEX Solution for Injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

23.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

70.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

35.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA11E

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Chem-Pharm

Rinkodaros leidimo data:

1/10/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Norbrook Laboratories Limited

Atsakinga institucija:

HPRA

Registracijos numeris:

VPA10823/018/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

11/04/2023

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.