

# ROCORTIN B12

Įgaliotas

- Cyanocobalamin
- Calcium lactate

## Product identification

**Vaisto pavadinimas:**

ROCORTIN B12

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Šuo

Žirgas

Kiaulė

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti po oda

---

## Product details

**Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

25.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

268.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Leisti į raumenis:**

• **Galvijai**

- Milk. 0 day

• **Galvijai**

- Meat and offal. 0 day

• **Šuo**

- Unspecified. 0 day

• **Žirgas**

- Meat and offal. 0 day

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 0 day

**Leisti į veną:**

• **Galvijai**

- Milk. 0 day

• **Galvijai**

- Meat and offal. 0 day

• **Šuo**

- Unspecified. 0 day

• **Žirgas**

- Meat and offal. 0 day

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 0 day

**Leisti po oda:**

• **Galvijai**

- Milk. 0 day

• **Galvijai**

- Meat and offal. 0 day

- **Šuo**

- Unspecified. 0 day

- **Žirgas**

- Meat and offal. 0 day

- **Kiaulė**

- Meat and offal. 0 day

---

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

QA12AX

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

---

**Registruotojas:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Marketing authorisation date:**

1/03/1971

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Atsakinga institucija:**

MdS

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

3/09/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090902>