

R-COMPLEX-B SOLUCION INYECTIONABLE

Nav
atļautas

- Pyridoxine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Thiamine hydrochloride
- Dexpanthenol
- Nicotinamide
- Riboflavin sodium phosphate hydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

R-COMPLEX-B SOLUCION INYECTIONABLE

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Kaza

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm**Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

5.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

150.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

5.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA11EA

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

S P Veterinaria S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

31/03/1977

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

S P Veterinaria S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

3646 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/01/2025

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.