

Combivit (35 mg + 0,5 mg + 7 mg + 23 mg + 70 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Awtorizzat

- Ascorbic acid
- Thiamine
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin
- Nicotinamide

Product identification

Isem tal-mediċina:

Combivit (35 mg + 0,5 mg + 7 mg + 23 mg + 70 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal ġol-vini

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Užu għal ġol-muskoli:

-

Cat

-

Dog

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Sheep

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Užu għal ġol-vini:

-

Cat

-

Dog

-

Horse

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

Goat

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

Sheep

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Użu għal taħt il-ġilda:

•

Cat

•

Dog

•

Horse

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

Goat

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Sheep

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QA11BA

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Polish](#)

Disponibbli biss fi [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

28/05/1998

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Awtorità responsabbli:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0736

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

28/05/1998

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

Documents

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057402>