

R-COMPLEX-B SOLUCION INYECTABLE

Autorisert

- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Nicotinamide
- Dexpanthenol
- Thiamine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Pyridoxine hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

R-COMPLEX-B SOLUCION INYECTABLE

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

geit

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

150.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- **sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- **geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- **gris**

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11EA

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

ES

Available in:

ES

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Spanish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

31/03/1977

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

(AEMPS)

Godkjenningsnummer:

3646 ESP

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

20/04/2018

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055938>