

COMBECEN SOLUCION INYECTABLE

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:
COMBECEN SOLUCION INYECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• Rund

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

• Schaap

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

• Geit

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

• Paard

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

• Varken

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11EA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Cenavisa S.L.

Marketing authorisation date:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

Cenavisa S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Toelatingsnummer:

3666 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

5/06/2018

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.