

# CALIER B8 SOLUCION INYECTIONABLE

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

CALIER B8 SOLUCION INYECTIONABLE

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
4.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
10.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
4.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
4.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

- 

**Cattle**

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

- 

**Sheep**

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

- 

**Goat**

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

- 

**Horse (foal)**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie dożylnie:**

- 

**Cattle**

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

- 

**Sheep**

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

- 

**Goat**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**Horse (foal)**

- Meat and offal. 0 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie podskórne:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**Goat**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**Horse (foal)**

- Meat and offal. 0 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**  
QA11EA

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Spain

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

5/07/1974

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numer pozwolenia:**

3708 ESP

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

22/11/2018

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.