

Vitamin B1 100 mg/ml Solution for Injection

Upoważniony

- Thiamine hydrochloride

Product identification

Nazwa leku:

Vitamin B1 100 mg/ml Solution for Injection

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:**Podanie domięśniowe:****• Cattle**

- Milk. 0 day

• Sheep

- Milk. 0 day

Podanie dożylne:**• Cattle**

- Meat and offal. 0 day

• Sheep

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA11DA01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Bimeda Animal Health Limited

Organ odpowiedzialny:

Health Products Regulatory Authority

Numer pozwolenia:

VPA22033/047/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/10/1991

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064237>