

GABBROVITAL B FORTE, soluzione per uso iniettabile e orale per bovini, suini, equini, ovini e caprini

Niedopuszczony
do obrotu

- Nicotinamide
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

GABBROVITAL B FORTE, soluzione per uso iniettabile e orale per bovini, suini, equini, ovini e caprini

Substancja czynna:

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](#) [islandzki](#) [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 doustne

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Goat

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

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Horse

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

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

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

-

Goat

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

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Podanie dożylnie:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Podanie podskórne:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA11JA

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [włoski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/11/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/09/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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