

Vanavit B-Komplex - Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- Thiamine hydrochloride
- Riboflavin sodium phosphate hydrate
- Pyridoxine hydrochloride
- Nicotinamide
- Calcium pantothenate
- Cyanocobalamin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vanavit B-Komplex - Injektionslösung für Tiere

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
4.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
4.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.01 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

•

Goat

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

•

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

•

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

•

Goat

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

•

Sheep

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

•

Horse

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

•

Goat

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

•

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

•

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA11AB

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vana Ges.m.b.H.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/07/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vana Ges.m.b.H.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00395

Data da alteração do estado de autorização:

8/07/1999

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.