

VITAMINE B12 VETOQUINOL

Autorizat

- Cyanocobalamin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VITAMINE B12 VETOQUINOL

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Pisică

Cal

Cal (lapă)

Oaie

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare orală

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Pisică

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (lapă)

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Câine

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Pisică

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (lapă)

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Câine

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Pisică

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (lapă)

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Câine

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Pisică

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (lapă)

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB03BA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [French](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

19/06/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

VETOQUINOL

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/5403932 4/1992

Data modificării statusului autorizației:

18/12/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035523>