

# R-COMPLEX-B SOLUCION INYECTABLE

Neautorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

R-COMPLEX-B SOLUCION INYECTABLE

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

## **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 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

•

##### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

##### **Capră**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA11EA

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Spaniolă

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

31/03/1977

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

3646 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/01/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.