

VITBPLEX Solution for Injection

Neautorizat

- Nicotinamide
- Ascorbic acid
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VITBPLEX Solution for Injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

23.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

70.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

35.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

7.00 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

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11E

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Chem-Pharm

Data autorizației de comercializare:

1/10/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

HPRA

Numărul autorizației:

VPA10823/018/001

Data modificării statusului autorizației:

11/04/2023

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.