

Combivit (35 mg + 0,5 mg + 7 mg + 23 mg + 70 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Ni
odobreno

- Ascorbic acid
- Thiamine
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin
- Nicotinamide

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Combivit (35 mg + 0,5 mg + 7 mg + 23 mg + 70 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish

Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish

Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish

Icelandic Norwegian

govedo

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish

Icelandic Norwegian

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravlilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

Na voljo samo v English

Na voljo samo v English

Na voljo samo v English

Na voljo samo v English

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

Horse

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

-

Goat

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

govedo

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

-

Sheep

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

Subkutana uporaba:

-

Horse

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

-

Goat

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

govedo

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

-

Sheep

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

Intravenska uporaba:

-

Horse

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

-

Goat

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

govedo

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

-

Sheep

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

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QA11BA

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/05/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0736

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

10/07/2025

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.