

Becoplex Vet. injektionsvæske, opløsning

Ikke
autoriseret

- Pyridoxine hydrochloride
- Thiamine hydrochloride
- Dexpanthenol
- Cyanocobalamin
- Nicotinamide
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Becoplex Vet. injektionsvæske, opløsning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Fjerkræ

Hund

Svin

Pelsdyr

Hest

Får

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

12.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11EA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

5x100 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

18/06/1955

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

00237

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/01/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé