

Becoplex vet. injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, kalv, gris, hund, hest, rev og mink

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Becoplex vet. injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, kalv, gris, hund, hest, rev og mink

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Saugkalb

Schwein
Hund
Pferd
Fuchs
Nerz

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
20.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
12.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
20.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Verfügbar nur in englisch
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Saugkalb

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Schwein

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Pferd

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Saugkalb

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Schwein

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Pferd

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA11EA

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Zulassungsdatum:

13/12/1963

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

4716

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/01/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.