

Becoplex Vet. injektionsvæske, opløsning

Non
autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Becoplex Vet. injektionsvæske, opløsning

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Chien

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

Cheval

Mouton

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

12.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA11EA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Danish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/06/1955

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

00237

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/01/2024

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.