

Be-Complex šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām, suņiem, kaķiem, ūdelēm un lapsām

Autorizzato

- Thiamine hydrochloride
- Riboflavin sodium phosphate hydrate
- Pyridoxine hydrochloride
- Nicotinamide
- Calcium pantothenate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Be-Complex šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām, suņiem, kaķiem, ūdelēm un lapsām

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Cane

Visone
volpe
Suino
Cavallo
bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
5.47 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
4.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Suino

- non specificato. 0 giorno

•

Cavallo

- non specificato. 0 giorno

-

bovini

- non specificato. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Cavallo

- non specificato. 0 giorno

-

bovini

- non specificato. 0 giorno

-

Suino

- non specificato. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA11EX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/02/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/94/0280

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/02/1996

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.