

## BECO-JECT, injekcinis tirpalas

Non autorizzato

- LIVER EXTRACT
- Calcium pantothenate
- Nicotinamide
- Cyanocobalamin
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin sodium phosphate hydrate
- Thiamine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

BECO-JECT, injekcinis tirpalas

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Cavallo (puledro)

Bovini (vitello)

Ovino  
Ovino (agnello)  
Suino (suinetto)  
Cane  
Gatto

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

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

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

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

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

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

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

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

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

QA11JC

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Lituania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Lithuanian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dopharma B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/09/2007

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/02/1433/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/09/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

RV1433.pdf