

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

mink
rev
gris
hest
storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.47 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
4.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

hest

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

storfe

- Ikke spesifisert. 0 dag

Subkutan bruk:

-

hest

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

storfe

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

gris

- Ikke spesifisert. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11EX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/02/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/94/0280

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/02/1996

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.