

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

kalv

gris
hund
hest
rev
mink

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
20.00 mikrogram / 1.00 milliliter

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

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

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

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

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

-

kalv

- Alt relevant vev. 0 dag

•

gris

- Alt relevant vev. 0 dag

•

hest

- Alt relevant vev. 0 dag

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

•

kalv

- Alt relevant vev. 0 dag

•

gris

- Alt relevant vev. 0 dag

•

hest

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11EA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Hetteglass

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/12/1963

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

4716

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/01/2012

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet