

Bê-Complex solução injetável para bovinos, suínos, equinos, coelhos, cães e gatos

Autorisert

- Cyanocobalamin
- Biotin
- Dexpanthenol
- Nicotinic acid
- Pyridoxine
- Riboflavin
- Thiamine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bê-Complex solução injetável para bovinos, suínos, equinos, coelhos, cães e gatos

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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris
hest
hund
katt
kanin

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.01 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.10 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
5.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i Engelsk
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
3.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
2.54 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
3.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 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:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuários S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/10/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

774/01/14NFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/11/2019

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.