

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

Dopuszczony

- Thiamine hydrochloride
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Pyridoxine hydrochloride
- Nicotinamide
- Calcium pantothenate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
5.47 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie domięśniowe:**

-

Pig

- Not specified. 0 day

-

Horse

- Not specified. 0 day

-

Cattle

- Not specified. 0 day

Podanie podskórne:

-

Horse

- Not specified. 0 day

-

Cattle

- Not specified. 0 day

-

Pig

- Not specified. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA11EX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Latvia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/02/1996

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/NRP/94/0280

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/02/1996

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.