

Becoplex Vet. injektionsvæske, opløsning

Neautorizat

- Pyridoxine hydrochloride
- Thiamine hydrochloride
- Dexpanthenol
- Cyanocobalamin
- Nicotinamide
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Becoplex Vet. injektionsvæske, opløsning

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Păsări de curte

Câine

Porc

Animale de blană

Cal
Oaie

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
2.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
12.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
20.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
3.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11EA

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Informații suplimentare**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data autorizației de comercializare:

18/06/1955

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

00237

Data modificării statusului autorizației:

8/01/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.