

Becoplex Vet. injektionsvæske, opløsning

Ej
godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Becoplex Vet. injektionsvæske, opløsning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Fjäderfä

Hund

Svin

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [estniska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [rumänska](#)

Häst

Får

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

12.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

20.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA11EA

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på danska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Godkännandedatum:

18/06/1955

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

00237

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/01/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.