

Beviplex vet. injekcioneste, liuos

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Beviplex vet. injekcioneste, liuos

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Skot

Kůň

Ovce

Pes

Norek

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Prase

- Maso. 0 day

•

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Kůň

- Maso. 0 day

•

Ovce

- Maso. 0 day

Intravenózní podání:

•

Prase

- Maso. 0 day

•

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Kůň

- Maso. 0 day

•

Ovce

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

•

Prase

- Maso. 0 day

•

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Kůň

- Maso. 0 day

•

Ovce

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA11EA

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Finsko

Dostupné v:

Finsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Finnish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Pharmaxim AB

Datum registrace:

17/10/1978

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Finnish Medicines Agency

Registrační číslo:

7639

Datum změny stavu registrace:

17/10/1978

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.