

# Beviplex vet. injektioneste, liuos

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Beviplex vet. injektioneste, liuos

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Svin

Kvæg

Hest

Får

Hund

Mink

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

**Hest**

- Meat and offal. 0 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 0 dag

**Intravenøs anvendelse:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

**Hest**

- Meat and offal. 0 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 0 dag

**Subkutan anvendelse:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

**Hest**

- Meat and offal. 0 dag

•

### **Får**

- Meat and offal. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA11EA

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Tilgængelig i:**

Finland

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Pharmaxim AB

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

17/10/1978

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighed:**

Finnish Medicines Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

7639

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

17/10/1978

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.