

# Beviplex vet. injektioneste, liuos

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Beviplex vet. injektioneste, liuos

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Schwein

Rind

Pferd

Schaf

Hund

Nerz

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

5.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

## **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

## **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

### **intravenöse Anwendung:**

•

## **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

## **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

## **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

## **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

### **subkutane Anwendung:**

•

## **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

## **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

## **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA11EA

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Finnland

---

**Verfügbar in:**

Finnland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in finnisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Pharmaxim AB

---

**Zulassungsdatum:**

17/10/1978

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Finnish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

7639

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/10/1978

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.