

# Beviplex vet. injektioneste, liuos

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Beviplex vet. injektioneste, liuos

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

Βοοειδή

Άλογο

Πρόβατο

Σκύλος

Βιζόν

## **Οδός χορήγησης:**

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

---

## **Λεπτομέρειες προϊόντος**

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Ενδοφλέβια χρήση:**

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA11EA

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Διαθέσιμο σε:**

Finland

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Pharmaxim AB

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

17/10/1978

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Αρμόδια αρχή:**  
Finnish Medicines Agency

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
7639

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**  
17/10/1978

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.