

Beviplex vet. injektioneste, liuos

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Beviplex vet. injektioneste, liuos

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Bovins

Cheval

Mouton

Chien

Vison

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA11EA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Finlande

Disponible en:

Finlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Finnish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmaxim AB

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/10/1978

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

7639

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/10/1978

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.