

# Beviplex vet. Injekciós vésztka, lösning

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Beviplex vet. Injekciós vésztka, lösning

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

juh

kutya

ló

szarvasmarha

nyérc

sertés

---

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**juh**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**ló**

- Meat and offal. 0 day

- 

**szarvasmarha**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

**sertés**

- Meat and offal. 0 day

**Intravénás alkalmazás:**

- 

**juh**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

**ló**

- Meat and offal. 0 day

- 

**szarvasmarha**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

**sertés**

- Meat and offal. 0 day

**Subcutan alkalmazás:**

- 

**juh**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

**ló**

- Meat and offal. 0 day

•

**szarvasmarha**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**sertés**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QA11EA

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Sweden

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Pharmaxim AB

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

1/02/1963

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Felelős hatóság:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Engedély száma:**

6670

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

1/02/1963

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

## Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

## Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.