

Beviplex vet. Injektionsväska, lösning

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Beviplex vet. Injektionsväska, lösning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Hundur

Hestur

Nautgripir

Minkur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA11EA

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Svíþjóð

Fáanlegt í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Pharmaxim AB

Dagsetning markaðsleyfis:

1/02/1963

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

6670

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/02/1963

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.