

Beviplex vet. injektioneste, liuos

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Beviplex vet. injektioneste, liuos

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Nautgripir

Hestur

Sauðkind

Hundur

Minkur

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:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QA11EA

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Finnland

Fáanlegt í:

Finnland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í finnska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Pharmaxim AB

Dagsetning markaðsleyfis:

17/10/1978

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Finnish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

7639

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/10/1978

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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