

# Beviplex vet. injektioneste, liuos

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Beviplex vet. injektioneste, liuos

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

Rund

Paard

Schaap

Hond

Nerts

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

5.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

**Paard**

- Meat and offal. 0 day

•

**Schaap**

- Meat and offal. 0 day

**Intraveneus gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

•

**Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**Paard**

- Meat and offal. 0 day

•

**Schaap**

- Meat and offal. 0 day

**Subcutaan gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

•

**Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**Paard**

- Meat and offal. 0 day

•

**Schaap**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA11EA

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Finland

---

**Beschikbaar in:**

Finland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Pharmaxim AB

---

**Handelsvergunningsdatum:**

17/10/1978

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Finnish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

7639

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/10/1978

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.