

Beviplex vet. injektioneste, liuos

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Beviplex vet. injektioneste, liuos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Bovine

Cal

Oaie

Câine

Nurcă

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

5.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

25.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

2.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

3.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11EA

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Finland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmaxim AB

Data autorizației de comercializare:

17/10/1978

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Finnish Medicines Agency

Numărul autorizației:

7639

Data modificării statusului autorizației:

17/10/1978

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.