

Beviplex vet. injekcioneste, liuos

Ima dovoljenje za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Beviplex vet. injekcioneste, liuos

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravlilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

5.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

**Karenca glede na pot uporabe:
intramuskularna uporaba:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

Intravenska uporaba:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

Subkutana uporaba:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA11EA

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Finland

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Finnish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Pharmaxim AB

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

17/10/1978

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Pristojni organ:

Finnish Medicines Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

7639

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/10/1978

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.