

# Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

Разрешен

- PORCINE NORMAL IMMUNOGLOBULIN
- Iron dextran
- Thiamine hydrochloride
- Riboflavin
- Pyridoxine hydrochloride
- Nicotinamide
- Calcium pantothenate
- Copper chloride
- Cobalt chloride anhydrous

## Product identification

### Име на ветеринарномедицинския продукт:

Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

---

### Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен вмп:

СВИНЯ

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на English

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на English

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на English

0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на English

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на English

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Интрамускулно приложение:**

• **свиня**

- Meat and offal. 0 day  
Meso in organi: nič dni.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QB03AE10

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Slovenian](#)

Налично само на [Slovenian](#)

Налично само на [Slovenian](#)

Налично само на [Slovenian](#)

Налично само на [Slovenian](#)

Налично само на [Slovenian](#)

Налично само на [Slovenian](#)

Налично само на [Slovenian](#)

Налично само на [Slovenian](#)

Налично само на [Slovenian](#)

Налично само на [Slovenian](#)

Налично само на [Slovenian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

18/11/2021

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bioveta a.s.

---

**Отговорен орган:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Номер на лиценза:**

NP/V/0147/001

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

13/08/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014168>