

Gafervit injekčný roztok

Разрешен

- Porcine normal immunoglobulin
- Iron dextran
- Thiamine hydrochloride
- Riboflavin
- Pyridoxine hydrochloride
- Nicotinamide
- Calcium pantothenate
- Copper chloride
- Cobalt(II) chloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Gafervit injekčný roztok

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

прасе
бозаещо прасе

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
5000.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
700.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
3.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.14 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
0.28 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
42.84 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.60 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
2.71 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
0.27 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

прасе

●

- All relevant tissues. 0 day zero days

OB03AE10

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Valid

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

25/07/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/396/91-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/07/1994

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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