

Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English

0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

• Prase

- Maso. 0 day
Meso in organi: nič dní.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QB03AE10

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/11/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Odpovědný orgán:

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

Registrační číslo:

NP/V/0147/001

Datum změny stavu registrace:

13/08/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

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