

Gafervit injekčný roztok

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Gafervit injekčný roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Ferkel
Saugferkel

Art der Anwendung:
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
5000.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
700.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
3.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.14 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.28 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
42.84 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.60 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
2.71 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.27 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:
Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:

-

Ferkel

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days

•

Saugferkel

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB03AE10

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

25/07/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/396/91-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/07/1994

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.