

GAFERVIT, Injekční roztok

Εγκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

GAFERVIT, Injekční roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοιρίδιο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Χοιρίδιο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QB03AE10

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bioveta a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/12/1991

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

97/396/91-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

14/04/2008

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.