

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Autorizado

- Nicotinamide
- Thiamine hydrochloride
- Riboflavin
- Pyridoxine hydrochloride
- Calcium pantothenate
- Copper chloride
- Cobalt(II) chloride
- Iron dextran
- NORMAL PORCINE SERUM

Product identification

Nombre del medicamento:

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Lechones

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.43 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.01 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.02 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.27 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.80 Mililitro(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:**

- **Lechones**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QB03AE10

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

[illegible]

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

27/12/1991

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número de autorización:

97/397/91-C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

27/12/1991

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076609>