

Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Porc

- Viande et abats. 0 day Meso in organi: nič dni.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB03AE10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/08/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

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

Numéro de l'autorisation:

NP/V/0147/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/08/2007

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.