

GAFERVIT, Injekční roztok

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

GAFERVIT, Injekční roztok

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
7.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
0.01 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
0.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
0.43 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
0.02 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
50.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
0.03 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
0.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
0.03 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QB03AE10

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

27/12/1991

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

97/396/91-C

Datum promjene statusa odobrenja:

14/04/2008

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.