

Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

Viðurkennt

- PORCINE NORMAL IMMUNOGLOBULIN
- Iron dextran
- Thiamine hydrochloride
- Riboflavin
- Pyridoxine hydrochloride
- Nicotinamide
- Calcium pantothenate
- Copper chloride
- Cobalt chloride anhydrous

Product identification

Heiti lyfs:

Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

- Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar Meso in organi: nič dni.

ATC flokkun (dýralyf):

QB03AE10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Slóvenía

Áletrun:

Aðeins í boði í Slovenian

Aðeins í boði í Slovenian

Aðeins í boði í Slovenian

Aðeins í boði í Slovenian

Aðeins í boði í Slovenian

Aðeins í boði í Slovenian

Aðeins í boði í Slovenian

Aðeins í boði í Slovenian

Aðeins í boði í Slovenian

Aðeins í boði í Slovenian

Aðeins í boði í Slovenian

Aðeins í boði í Slovenian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/11/2021

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

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

Markaðsleyfisnúmer:

NP/V/0147/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

13/08/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014168>