

Gafervit injekčný roztok

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Gafervit injekčný roztok

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín (grís)
Svín (mjólkuralin grís)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
5000.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
700.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
3.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
1.14 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.28 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
42.84 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
1.60 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
2.71 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.27 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín (grís)

- All relevant tissues. 0 dagar zero days

•

Svín (mjólkuralin grís)

- All relevant tissues. 0 dagar zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QB03AE10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/07/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/396/91-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/07/1994

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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