

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Ekki heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín (grís)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QB03AE10

Lögformleg staða:

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/12/1991

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/397/91-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/06/2024

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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