

Gafervit injekčný roztok

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Gafervit injekčný roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (suinetto)
Suino (lattonzolo)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5000.00 milligrammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

700.00 milligrammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 milligrammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.14 milligrammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.28 milligrammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

42.84 milligrammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.60 milligrammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.71 milligrammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.27 milligrammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino (suinetto)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno zero days

•

Suino (lattonzolo)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB03AE10

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/07/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/396/91-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/07/1994

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.