

Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
7.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.03 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.01 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.43 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.02 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.03 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **gris**

- Slakt. 0 dag Meso in organi: nič dni.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QB03AE10

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
SI

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)
Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/11/2021

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

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

Godkjenningsnummer:

NP/V/0147/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

13/08/2007

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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