

Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Gafervit raztopina za injiciranje za prašiče

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Varken

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB03AE10

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

13/08/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

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

Vergunningsnummer:

NP/V/0147/001

Datum toelatingswijziging:

13/08/2007

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.