

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Biggen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.80 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

- **Biggen**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB03AE10

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Valid

Tsjechië

[illegible]

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

27/12/1991

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Toelatingsnummer:

97/397/91-C

Wijzigingsdatum status toelating:

27/12/1991

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076609>