

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Niedopuszczony do obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

OB03AE10

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Surrendered

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

[illegible]

Dostępne wyłącznie w czeski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

27/12/1991

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/397/91-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/06/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.