

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Não autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.03 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.01 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.02 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.03 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.27 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.43 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

7.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB03AE10

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/12/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/397/91-C

Data da alteração do estado de autorização:

19/06/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

[Resumo das características do medicamento](#)

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.