

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Purcei

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details**Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

0.80 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:****• Purcei**

- Carne și organe. 0 day

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB03AE10

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

[illegible]

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

27/12/1991

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numărul autorizației:

97/397/91-C

Data modificării statusului autorizației:

27/12/1991

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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