

GAFERVIT, Injekční roztok

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

GAFERVIT, Injekční roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin (smågris)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 0 dygn

QB03AE10

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkänd

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

27/12/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/396/91-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/04/2008

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.