

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

GAFERVIT mite, Injekční roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin (smågris)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details**Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.80 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulär användning:****• Svin (smågris)**

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB03AE10

Rättslig status för tillhandahållande:

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tjeckien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

27/12/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Godkännandenummer:

97/397/91-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/12/1991

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

Documents

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.

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