

# ENDOFER 10 g/100 ml, roztwór do wstrzykiwań dla świń i bydła

Разрешен

- Iron dextran

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

ENDOFER 10 g/100 ml, roztwór do wstrzykiwań dla świń i bydła

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

прасе

теле

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Интраперитонеално приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**прасе**

- Meat and offal. 0 day

•

**теле**

- Meat and offal. 0 day

**Интраперитонеално приложение:**

•

**прасе**

- Meat and offal. 0 day

•

**теле**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QB03AC90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Полски

Налично само в Полски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

25/08/2000

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1043

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

25/08/2000

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.