

Alfafer 20% opl. pro. inj., 200 mg/ml oplossing voor injectie voor kalveren en biggen.

Разрешен

- Iron

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Alfafer 20% opl. pro. inj., 200 mg/ml oplossing voor injectie voor kalveren en biggen.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

прасе

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

теле

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

прасе

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB03AC

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 Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Alfasan Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

16/01/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alfasan Nederland B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 3205

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/10/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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