

Alfafer 10% + vit B12 pro inj, oplossing voor injectie

Разрешен

- Cyanocobalamin
- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Alfafer 10% + vit B12 pro inj, oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

30.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

овца

- Meat and offal. no withdrawal period zero dayszero days

•

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB03AE01

Режим на отпускане:

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

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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 3206

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/10/2021

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.