

Ferraxx - Forte

Разрешен

- Gleptoferron
- Nicotinamide
- ALPHA-TOCOPHEROL
- Folic acid
- Cyanocobalamin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ferraxx - Forte

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

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

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

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

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

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB03AE03

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:

Картонена кутия с 1 бр. пластмасов флакон от 500 ml
Картонена кутия с 6 бр. флакони от 100 ml. 100 ml стъклени флакони (тип II);
100 ml/500 ml пластмасови (HDPE) флакони с тапа и
алуминиева/полипропиленова капачка

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](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Biosphera Pharm EOOD

Дата на разрешение за търговия:

5/12/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Bulgarian Agency For Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

0022-2948

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/04/2023

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling