

Veparfer 20%

Autorizovaný

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Název léčivého přípravku:

Veparfer 20%

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase (sele)

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
570.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- Prase (sele)

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QB03AC

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Německo

Available in:

Německo

Popis balení:

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

30/03/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Odpovědný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

30824.00.00

Datum změny stavu registrace:

7/03/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078417>