

FERROFERON 200 mg/ml Solution for injection for pigs

Nicht
autorisiert

- Gleptoferron

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FERROFERON 200 mg/ml Solution for injection for pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Saugferkel

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

532.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
subkutane Anwendung:

-

Saugferkel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Saugferkel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB03AC

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Iron4u ApS

Zulassungsdatum:

19/08/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Serumwerk Bernburg AG

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

52519

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/05/2024

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0157/001

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.