

Vanafer 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- Iron dextran

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vanafer 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Hund
Ziege
Schaf
Pferd
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QB03AC

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

12 x 50 ml Braunglasflasche Klasse II mit Brombutylstopfen

100 ml Braunglasflasche Klasse II mit Brombutylstopfen

50 ml Braunglasflasche Klasse II mit Brombutylstopfen

12 x 100 ml Braunglasflasche Klasse II mit Brombutylstopfen

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Vana Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

22/12/1978

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vana Ges.m.b.H.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

16408

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/12/1978

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage