

Ferriphor 100 mg/ml

Zugelassen

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ferriphor 100 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugferkel

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:

•

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 isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID12) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Kunststoff) mit 50 Milliliter

(ID11) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Kunststoff) mit 100 Milliliter

(ID10) 3000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Flasche (Kunststoff) mit jeweils 500 Milliliter

(ID9) 1500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Flasche (Kunststoff) mit jeweils 250 Milliliter

(ID8) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Flasche (Kunststoff) mit jeweils 50 Milliliter

(ID7) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Flasche (Kunststoff) mit jeweils 100 Milliliter

(ID6) 3000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Flasche (Glas) mit jeweils 500 Milliliter

(ID5) 1500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Flasche (Glas) mit jeweils 250 Milliliter

(ID4) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Glas) mit 50 Milliliter

(ID3) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Flasche (Glas) mit jeweils 50 Milliliter

(ID2) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Glas) mit 100 Milliliter

(ID1) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Flasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

28/08/1989

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

14339.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/09/2001

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels