

# ENDOFER, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per suinetti e vitelli

Zugelassen

- Iron dextran

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

ENDOFER, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per suinetti e vitelli

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Ferkel

Saugkalb

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intraperitoneale Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**intraperitoneale Anwendung:**

- 

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QB03AC90

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Verfügbar in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

### **Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

27/12/1967

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

### **Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/01/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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