

Ferrum 10% + B12, soluție injectabilă

Δεν
εξουσιοδοτήθηκε

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX
- Cyanocobalamin

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

Ferrum 10% + B12, soluție injectabilă

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Άλογο

Βοοειδή

Μόσχος

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Πρόβατο

Αίγα

Νεογνό χοιρίδιο

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

330.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.50 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

- **Άλογο**

- Κρέας. 0 Ημέρα Remove the injection site.

- **Βοοειδή**

- Κρέας. 0 Ημέρα Remove the injection site.

- Γάλα. 0 Ημέρα

- **Μόσχος**

- **Horse (colt)**

- **Πρόβατο**

- Κρέας. 0 Ημέρα Remove the injection site.

- Γάλα. 0 Ημέρα

- **Αίγα**

- Κρέας. 0 Ημέρα Remove the injection site.

- Γάλα. 0 Ημέρα

- **Νεογνό χοιρίδιο**

- Κρέας. 0 Ημέρα Remove the injection site.

- **Σκύλος**

- **Γάτα**

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):
QB03AE10

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς άδειας:

Παραδόθηκε

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bremer Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

8/08/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bremer Pharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός άδειας:

120113

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

20/05/2022

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023320>