

Ferrolin 10% P.I.

Autorizado

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Nombre del medicamento:

Ferrolin 10% P.I.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Lechones

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:**

- Lechones

- Meat and offal. no withdrawal period
Should be 0 days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QB03AC

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Kepro B.V.

Marketing authorisation date:

16/01/1992

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Kepro B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 3522

Fecha del cambio de estado de la autorización:

6/06/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066159>