

Bovifer, 200 mg/ml, solution for injection

Autorizado

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bovifer, 200 mg/ml, solution for injection

Bovifer 200 mg/ml Injektionslösung Rinder (Kälber)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

519.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB03AC

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmacosmos A/S

Fecha de autorización de comercialización:

10/07/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmacosmos A/S

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

V7012510.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/07/2023

Estado miembro de referencia:

Suecia

Número de procedimiento:

SE/V/0124/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Francia Alemania Irlanda Italia Países Bajos Polonia
España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-sev01240001-mr-bovifer-solution-for-injection-en.pdf