

Bovifer 200 mg/ml, solution injectable

Autorisé

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bovifer 200 mg/ml, solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
519.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB03AC

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmacosmos A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/10/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pharmacosmos A/S

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/10/2023

État membre de référence:

Suède

Numéro de procédure:

SE/V/0124/001

États membres concernés:

Belgique Danemark France Allemagne Irlande Italie Pays-Bas Pologne
Espagne

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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