

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

Odobreno

- Iron dextran

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intraperitonejski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Intraperitonejski:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QB03AC90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Italy

Opis paketa:

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Fatro S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

27/12/1967

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Fatro S.p.A

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

1/01/2009

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.