

Alfafer 10% pro inj.  
(=ijzerdextraan), 100 mg/ml  
oplossing voor injectie voor  
kalveren en biggen.

Engedélyezett

- Iron

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Alfafer 10% pro inj. (=ijzerdextraan), 100 mg/ml oplossing voor injectie voor kalveren en biggen.

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

borjú  
malac

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**borjú**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

**malac**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QB03AC

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

**További információ**

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

16/01/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 2117

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

1/09/2014

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.