

ANEMIN 200 mg/mL, otopina za injekciju

Non
autorizzato

- IRON (III) HYDROXIDE OXIDE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ANEMIN 200 mg/mL, otopina za injekciju

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (suinetto)

Suino (scrofa)

Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB03AC

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Croatian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Krka-Farma d.o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/12/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/13-01/444

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/04/2023

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.