

# ENDOFER 20, 200 mg/ml, soluzione iniettabile per suinetti e vitelli

Autorizzato

- Iron dextran

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ENDOFER 20, 200 mg/ml, soluzione iniettabile per suinetti e vitelli

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino (suinetto)

Bovini (vitello)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso intraperitoneale

---

## 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

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso intraperitoneale:**

- 

**Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QB03AC90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone da 100 ml a fondo conico in HDPE

Flacone da 100 ml in LDPE  
Flacone da 50 ml in LDPE  
Flacone da 100 ml in PP  
Flacone da 50 ml in PP  
Flacone da 100 ml in vetro  
Flacone da 50 ml in vetro

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

1/12/1987

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/01/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti