

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

Registruotas

- Iron

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veršelis

Paršelis

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

•

Paršelis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QB03AC

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Alfasan Nederland B.V.

Rinkodaros leidimo data:

16/01/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Alfasan Nederland B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 2117

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/09/2014

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Ji galite rasti kita kalba žemiau.