

LV Intrafer-200 B12 šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un suņiem

Igaliotas

- Cyanocobalamin
- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Vaisto pavadinimas:

LV Intrafer-200 B12 šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un suņiem

Veiklioji medžiaga:

Pateikama tik [English](#)

Pateikama tik [English](#)

Paskirties gyvūnu rūšis (-ys):

Veršelis

Šuo

Galvijai

Paršelis

Naudojimo būdas:

Leisti i raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikama tik [English](#)

200.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

• **Veršelis**

- Meat and offal. 0 day

• **Šuo**

• **Galvijai**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Paršelis**

- Meat and offal. 0 day

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

QB03AE

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

30/06/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atsakinga institucija:

Food And Veterinary Service

Registracijos pažymėjimo numeris:

V/NRP/20/0034

Registracijos statuso pasikeitimo data:

30/06/2020

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004703>