

MS FerroSafe, oplossing voor injectie voor varkens

Geautoriseerd

- IRON, ION (FE3+)

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

MS FerroSafe, oplossing voor injectie voor varkens

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• Varken

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB03AC

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

100 ml helder glazen injectieflacons (type II) met chlorobutyl rubberen stop en aluminium/polypropyleen dop; 100 ml kunststof (HDPE) flessen met chlorobutyl rubberen stop en aluminium/polypropyleen dop. Kartonnen doos met 6 flessen a 100 ml.

100 ml helder glazen injectieflacons (type II) met chlorobutyl rubberen stop en aluminium/polypropyleen dop; 100 ml kunststof (HDPE) flessen met chlorobutyl rubberen stop en aluminium/polypropyleen dop. Kartonnen doos met piepschuim inlage 12 flessen.

500 ml helder glazen injectieflacons (type II) met chlorobutyl rubberen stop en aluminium/polypropyleen dop; 500 ml kunststof (HDPE) flessen met chlorobutyl rubberen stop en aluminium/polypropyleen dop. Kartonnen doos met 1 fles a 500 ml.

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

VIC-Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

22/03/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Adoh B.V.

Verantwoordelijke instantie:

MEB

Toelatingsnummer:

REG NL 115374

Wijzigingsdatum status toelating:

17/01/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063897>