

Ferrolin 20% P.I.

Toegelaten

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ferrolin 20% P.I.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Biggen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Biggen

- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB03AC

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Glazen injectieflacon (type II) á 100 ml met rubberstop en metalen felscapsule

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Kepro B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/01/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Kepro B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 3412

Datum toelatingswijziging:

6/06/2014

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents