

ANEMIN 200 mg/mL, otopina za injekciju

Niet
gemachtigd

- IRON (III) HYDROXIDE OXIDE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ANEMIN 200 mg/mL, otopina za injekciju

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Biggen
Vrouwelijke varkens
Kalveren

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:****• Biggen**

- Meat and offal. 0 day

• Vrouwelijke varkens

- Meat and offal. 0 day

• Kalveren

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB03AC

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Revoked

Authorised in:

Kroatië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Krka-Farma d.o.o.

Marketing authorisation date:

17/12/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Krka d.d. Novo Mesto

Verantwoordelijke instantie:

MPS

Toelatingsnummer:

UP/I-322-05/13-01/444

Wijzigingsdatum status toelating:

27/04/2023

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000070340>