

Bovifer 200 mg/ml, oplossing voor injectie

Toegelaten

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Bovifer, 200 mg/ml, solution for injection
Bovifer 200 mg/ml, solution injectable
Bovifer 200 mg/ml, oplossing voor injectie
Bovifer 200 mg/ml, Injektionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
519.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

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:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmacosmos A/S

Handelsvergunningsdatum:

23/10/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmacosmos A/S

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

23/10/2023

Rapporterende lidstaat:

Zweden

Procedurenummer:

SE/V/0124/001

Betrokken lidstaten:

België Denemarken Frankrijk Duitsland Ierland Italië Nederland Polen
Spanje

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

eu-puar-sev01240001-mr-bovifer-solution-for-injection-en.pdf