

Ferrum 10% šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Nieautoryzowany

Te informācija nav pieejama šim produktam.

Product identification

Nazwa leku:

Ferrum 10% šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Numer pozwolenia:

Te informācija nav pieejama šim produktam.

Docelowe gatunki zwierząt:

Pieejama tikai valodās [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejama tikai valodās [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Te informācija nav pieejama šim produktam.

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:**Podanie domięśniowe:****• Cattle (calf)**

- Meat and offal. 0 day
Withdrawal period: 0 days

• Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day
Withdrawal period: 0 days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QB03AC

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bremer Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

21/03/1997

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Bremer Pharma GmbH

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/NRP/97/0533

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/06/2022

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004626>