

LV Intrafer-200 B12 šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un suņiem

Autorizado

- Cyanocobalamin
- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Nome do medicamento:

LV Intrafer-200 B12 šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un suņiem

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#)
[Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)
[Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#)
[Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#)
[Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#)
[Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)
[Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#)
[Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#)
[Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details**Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)
200.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:****• Cattle (calf)**

- Meat and offal. 0 dia

• Dog**• Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

• Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QB03AE

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Letão](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

30/06/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/20/0034

Data de alteração do estado de autorização:

30/06/2020

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004703>