

# FERROFERON 200 mg/ml Solution for injection for pigs

Neautorizat

- Gleptoferron

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

FERROFERON 200 mg/ml Solution for injection for pigs

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Purcel sugar

---

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată  
Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
532.60 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare subcutanată:**

- 

#### **Purcel sugar**

- Carne și organe. 0 zi

### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Purcel sugar**

- Carne și organe. 0 zi

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QB03AC

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

## **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Iron4u ApS

---

**Data autorizației de comercializare:**

19/08/2013

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva Sante Animale

Serumwerk Bernburg AG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Danish Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

52519

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/05/2024

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0157/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.