

Ferrosol 200 mg/ml oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

Autorizat

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Denumirea medicamentului:

Ferrosol 200 mg/ml oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Vițel

Purcei

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:****• Vițel**

- Carne și organe. no withdrawal period
zero days

• Purcei

- Carne și organe. no withdrawal period
zero days

Administrare subcutanată:**• Vițel**

- Carne și organe. no withdrawal period
zero days

• Purcei

- Carne și organe. no withdrawal period
zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB03AC

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Marketing authorisation date:

16/01/1992

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 4081

Data modificării statusului autorizației:

31/07/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066193>