

# ENDOFER 20, 200 mg/ml, soluzione iniettabile per suinetti e vitelli

Autorizat

- Iron dextran

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ENDOFER 20, 200 mg/ml, soluție iniettabilă pentru suinetti și vitelli

### Substanța activă:

Disponibil numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Purcei

Vițel

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intraperitoneală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibil numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Purcei**

- Carne și organe. 0 zi

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare intraperitoneală:**

- 

**Purcei**

- Carne și organe. 0 zi

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 0 zi

---

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

QB03AC90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

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

---

**Disponibil în:**

Italy

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)  
Disponibile numai în [Italiană](#)  
Disponibile numai în [Italiană](#)  
Disponibile numai în [Italiană](#)  
Disponibile numai în [Italiană](#)  
Disponibile numai în [Italiană](#)  
Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

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

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

---

### Data autorizației de comercializare:

1/12/1987

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

---

### Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

---

### Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

### Data modificării statusului autorizației:

1/01/2009

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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