

# FERROFERON 200 mg/ml Solution for injection for pigs

Neoprávnený

- Gleptoferron

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

FERROFERON 200 mg/ml Solution for injection for pigs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

532.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Subkutánne použitie:**

- 

**Pig (suckling piglet)**

- Meat and offal. 0 day

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Pig (suckling piglet)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QB03AC

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Belgicko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Sante Animale

---

### **Dátum registrácie lieku:**

21/01/2014

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Serumwerk Bernburg AG

---

### **Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/06/2022

---

### **Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

### **Číslo postupu:**

DE/V/0157/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.