

Dextran 10% plus opløsning voor injectie voor biggen en kalveren

Autoriseret

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Dextran 10% plus opløsning voor injectie voor biggen en kalveren

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Pattegris

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kalv

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pattegris

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Subkutan anvendelse:

•

Kalv

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pattegris

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB03AC

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Feramed B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/01/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Feramed B.V.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 2198

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/05/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet