

Impodex 200 mg/ml opløsning for injektion for kalve og gødder.

Autoriseret

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Lægemidlets navn:

Impodex 200 mg/ml opløsning for injektion for kalve og gødder.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kalv

Pattegris

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 liter(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

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](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Aesculaap B.V.

Marketing authorisation date:

16/01/1992

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Aesculaap B.V.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 2442

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/12/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066087>