

# Dextran 20% oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

Zugelassen

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Dextran 20% oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Saugkalb

Ferkel

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

•

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

**subkutane Anwendung:**

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

•

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QB03AC

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Feramed B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

16/01/1992

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Feramed B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 2199

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/05/2011

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.