

# Dextran 20% oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

Autorizado

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Dextran 20% oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros

Lechones

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Terneros**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

**Lechones**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

**Vía subcutánea:**

•

**Terneros**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

**Lechones**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QB03AC

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Feramed B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

16/01/1992

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Feramed B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Número de autorización:**

REG NL 2199

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/05/2011

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.