

DEXTROFER

Autorisé

- Iron

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DEXTROFER

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc (porcelet)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB03AC90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Huvepharma S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/05/1991

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Izo S.r.l.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2715969 5/1991

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/12/2021

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage