

Dextran 10% plus oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

Engedélyezett

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Dextran 10% plus oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú
malac

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

borjú

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

malac

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Subcutan alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

malac

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QB03AC

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Feramed B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/01/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Feramed B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 2198

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/05/2011

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat