

Dextran 20% oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

Heimilað

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dextran 20% oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín (grís)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

•

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

•

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QB03AC

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Feramed B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/01/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Feramed B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 2199

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/05/2011

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.