

Dextran 10% plus oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

Autorizzato

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dextran 10% plus oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino (suinetto)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

•

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

Uso sottocutaneo:

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

•

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB03AC

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Feramed B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/01/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Feramed B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 2198

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/05/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet