

Ironject 20% + B12

Toegelaten

- Cyanocobalamin
- Iron

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ironject 20% + B12

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Kalveren

Biggen

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Kalveren

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Biggen

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB03AC

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

De verpakking bestaat uit een bruin glazen (type II) injectieflacon à 250 ml met rubberstop en metalen felscapsule.

De verpakking bestaat uit een bruin glazen (type II) injectieflacon à 100 ml met rubberstop en metalen felscapsule.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/01/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 3159

Datum toelatingswijziging:

6/09/2016

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents