

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039228>

DEXTROFER

Autorisert

- Iron

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DEXTROFER

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

grisunge

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kalv

- Slakt. 0 dag

-

grisunge

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB03AC90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Huvepharma S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/05/1991

Tilvirker for batchfrigivelse:

Izo S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2715969 5/1991

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/12/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.