

Dexiron Vet. injeksjonsvæske, opløsning 150 mg Fe 3+/ml

Ikke
autorisert

- Iron dextran

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dexiron Vet. injeksjonsvæske, oppløsning 150 mg Fe 3+/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

150.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB03AC

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Animal Health A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/06/1981

Tilvirker for batchfrigivelse:

Rosco A/S

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

10427

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/06/2024

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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