

IRON (FIER) DEXTRAN PLUS 200 mg/ml + 100 mcg/ml solutie injectabila pentru bovine si porcine

Autorizado

- Cyanocobalamin
- Iron

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

IRON (FIER) DEXTRAN PLUS 200 mg/ml + 100 mcg/ml solutie injectabila pentru bovine si porcine

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
100.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB03AE10

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dutch Farm International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/01/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dutch Farm International B.V.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

110311

Data da alteração do estado de autorização:

3/07/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.