

# Dextran 20% oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

Autorizat

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Dextran 20% oplossing voor injectie voor biggen en kalveren

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Vițel

Purcei

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Vițel**

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

•

**Purcei**

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

**Administrare subcutanată:**

•

**Vițel**

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

•

**Purcei**

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QB03AC

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Feramed B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

16/01/1992

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Feramed B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 2199

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/05/2011

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.