

File downloaded on 2026-05-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000073422>

# Eisen Dextran 20

Neautorizat

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Eisen Dextran 20

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Purcei

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
570.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

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

**Administrare intramusculară:**

•

## **Purcei**

- Carne și organe. 0 zi

---

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

QB03AC

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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:**

Bremer Pharma GmbH

---

### **Data autorizației de comercializare:**

21/09/1995

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bremer Pharma GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

7927.01.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

26/12/2025

---

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

## Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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