

Impodex 200 mg/ml oplossing voor injectie voor kalveren en biggen.

Oprávněný

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Názov lieku:

Impodex 200 mg/ml oplossing voor injectie voor kalveren en biggen.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 litre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• **Cattle (calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

• **Pig (piglet)**

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

Subkutánne použitie:

• **Cattle (calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

• **Pig (piglet)**

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QB03AC

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Aesculaap B.V.

Marketing authorisation date:

16/01/1992

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Aesculaap B.V.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 2442

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/12/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066087>