

IRON DEXTRAN/ANAFASIS, ενέσιμο διάλυμα

Heimilað

- Dextran
- Iron(III) ion

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

IRON DEXTRAN/ANAFASIS, ενέσιμο διάλυμα

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín (grís)

Nautgripir (kálfur)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

191.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QB03AB90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [Portuguese](#)

Markaðsleyfishafi:

Anafasis Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

28/08/1980

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

370540/14669/29-08-1980/K-0042601

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/08/2020

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet