

IRON DEXTRAN/ANAFASIS, ενέσιμο διάλυμα

Registruotas

- Dextran
- Iron(III) ion

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

IRON DEXTRAN/ANAFASIS, ενέσιμο διάλυμα

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Paršelis

Veršelis

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

160.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

191.40 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QB03AB90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

Registruotojas:

Anafasis Limited

Rinkodaros leidimo data:

28/08/1980

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

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

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/08/2020

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet