

IRON DEXTRAN/ANAFASIS, ενέσιμο διάλυμα

Toegelaten

- Dextran
- Iron(III) ion

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

IRON DEXTRAN/ANAFASIS, ενέσιμο διάλυμα

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Biggen

Kalveren

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

191.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB03AB90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Anafasis Limited

Handelsvergunningsdatum:

28/08/1980

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

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

Datum toelatingswijziging:

2/08/2020

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet