

IRON DEXTRAN/ANAFASIS, ενέσιμο διάλυμα

Autorisert

- Dextran
- Iron(III) ion

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

IRON DEXTRAN/ANAFASIS, ενέσιμο διάλυμα

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

grisunge

kalv

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

160.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

191.40 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB03AB90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Anafasis Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/08/1980

Tilvirker for batchfrigivelse:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

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

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/08/2020

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet