

# IRON DEXTRAN/ANAFASIS, ενέσιμο διάλυμα

Dopuszczony

- Dextran
- Iron(III) ion

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

IRON DEXTRAN/ANAFASIS, ενέσιμο διάλυμα

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
191.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QB03AB90

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski portugalski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Anafasis Limited

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/08/1980

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

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

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

2/08/2020

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)