

Uniferon 200 mg fe3+/ml Injektionsvätska, lösning

Разрешен

- Iron dextran

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Uniferon 200 mg fe3+/ml Injektionsvätska, lösning

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

куче

говеда

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

352.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

овца

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

овца

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QB03AC

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Sweden

Описание на опаковката:

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmacosmos A/S

Дата на разрешение за търговия:

7/12/1984

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmacosmos A/S

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

10142

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/12/1984

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.