

Uniferon 200 mg fe3+/ml Injektionsväska, lösning

Autoriseret

- Iron dextran

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Uniferon 200 mg fe3+/ml Injektionsväska, lösning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Hund

Kvæg

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

352.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Får

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Får

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB03AC

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Sweden

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharmacosmos A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

7/12/1984

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pharmacosmos A/S

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

10142

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/12/1984

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.