

Uniferon 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Autoriseret

- Iron dextran

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Uniferon injektionsvæske, opløsning 100 mg/ml

Uniferon 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

310.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kvæg

-

Svin

Subkutan anvendelse:

-

Svin

-

Kvæg

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB03AC

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [tjekkisk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [litauisk](#) [portugisisk](#) [rumænsk](#) [Slovensk](#) [finsk](#) [Svensk](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

100 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

5x100 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [kroatisk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [finsk](#) [Svensk](#) [islandsk](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharmacosmos A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

1/05/1990

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pharmacosmos A/S

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

13603

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/01/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé