

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Iron dextran
- Iron dextran

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Uniferon 200 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QB03AC

Abgaberegelung:

Arzneimittel zur Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Pharmacosmos A/S

Zulassungsdatum:

21/02/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmacosmos A/S

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

10-7750

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/2015

Referenzmitgliedstaat:

Dänemark

Verfahrensnummer:

DK/V/0114/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Tschechische Republik Estland Finnland Frankreich Deutschland Island Italien
Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

PI.pdf