

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 injekčný roztok

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB03AC

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Verfügbar in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

19/01/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmacosmos A/S

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/075/MR/10-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/01/2011

Referenzmitgliedstaat:

Dänemark

Verfahrensnummer:

DK/V/0114/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

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

Pl.pdf