

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Iron dextran
- Iron dextran

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Uniferon 200 mg/ml stungulyf, lausn

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

560.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
560.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB03AC

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Islandia

Disponible en:

Islandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmacosmos A/S

Fecha de autorización de comercialización:

8/11/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmacosmos A/S

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

IS/2/10/009/01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/01/2016

Estado miembro de referencia:

Dinamarca

Número de procedimiento:

DK/V/0114/001

Estados miembros afectados:

República Checa Estonia Finlandia Francia Alemania Islandia Italia Letonia
Lituania Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.