

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Iron dextran
- Iron dextran

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB03AC

Conditions de délivrance:

Disponible uniquement en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Disponible en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmacosmos A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/02/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pharmacosmos A/S

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

10-7750

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/10/2015

État membre de référence:

Danemark

Numéro de procédure:

DK/V/0114/001

États membres concernés:

Tchéquie Estonie Finlande France Allemagne Islande Italie Lettonie Lituanie
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

PI.pdf