

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

Uniferon 200 mg/ml stungulyf, lausn

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:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Islande

Disponible en:

Islande

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:

8/11/2010

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

Pharmacosmos A/S

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/10/009/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/01/2016

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

Documents

Etiquetage

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.

Résumé des caractéristiques du produit

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