

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Heimilað

- Iron dextran
- Iron dextran

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Uniferon 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QB03AC

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Pharmacosmos A/S

Dagsetning markaðsleyfis:

21/02/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmacosmos A/S

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2057

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/02/2011

Umsjónarland (RMS):

Danmörk

Ferilsnúmer:

DK/V/0114/001

Þátttökulönd (CMS):

Tékkland Eistland Finnland Frakkland Þýskaland Ísland Ítalía Lettland Litáen
Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.