

Uniferon injektionsvæske, opløsning 100 mg/ml

Autorizzato

- Iron dextran

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Uniferon injektionsvæske, opløsning 100 mg/ml

Uniferon 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

310.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB03AC

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Danish

Disponibile solo in Danish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmacosmos A/S

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/05/1990

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmacosmos A/S

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

13603

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/01/2022

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.