

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Iron dextran
- Iron dextran

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

560.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

560.00 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 soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

16/12/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmacosmos A/S

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/MRP/10/0035

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/12/2010

Stato membro di riferimento:

Danimarca

Numero di procedura:

DK/V/0114/001

Stati membri interessati:

Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia Germania Islanda Italia Lettonia
Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

PI.pdf