

# 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 soggetto a prescrizione medica

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Norvegia

---

**Disponibile in:**

Norvegia

---

**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:**

21/02/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pharmacosmos A/S

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

10-7750

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/10/2015

---

**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](http://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.

Foglio illustrativo

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

PI.pdf