

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Geautoriseerd

- Iron dextran
- Iron dextran

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Uniferon 200 mg/ml injektioneste, liuos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Subcutaan gebruik:**

- Varken

Intramusculair gebruik:

- Varken
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB03AC

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Finland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmacosmos A/S

Marketing authorisation date:

29/12/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

Pharmacosmos A/S

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

28901

Wijzigingsdatum status toelating:

29/12/2010

Rapporterende lidstaat:

Denemarken

Procedurenummer:

DK/V/0114/001

Betrokken lidstaten:

Tsjechië Estland Finland Frankrijk Duitsland IJsland Italië Letland Litouwen
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje

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

Documents

PI.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060146>