

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Toegelaten

- Iron dextran
- Iron dextran

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Uniferon 200 mg/ml stungulyf, lausn

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QB03AC

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

IJsland

Beschikbaar in:

IJsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmacosmos A/S

Handelsvergunningsdatum:

8/11/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmacosmos A/S

Verantwoordelijke instantie:

Icelandic Medicines Agency

Vergunningsnummer:

IS/2/10/009/01

Datum toelatingswijziging:

6/01/2016

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.