

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Iron dextran
- Iron dextran

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Uniferon 200 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

560.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
560.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB03AC

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmacosmos A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/11/1990

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmacosmos A/S

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

13602

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/01/2022

Referanse medlemsstat:

DK

Prosedyrenummer:

DK/V/0114/001

Gjeldende medlemsstater:

CZ EE FI FR DE IS IT LV LT NL NO PL PT RO SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

PI.pdf