

Uniferon BG

Autorisert

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Uniferon BG

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB03AC

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmacosmos A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/01/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmacosmos A/S

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2619

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/01/2016

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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