

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Autorisert

- Iron dextran

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

grisunge

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram/milliliter / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

grisunge

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

grisunge

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB03AC90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Tilgjengelig i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmacosmos A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/05/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmacosmos A/S

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

31761/14 / 29-05-2019 / K-0180101

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/12/2020

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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