

Uniferon 200 mg/ml, solução injetável

Autorizado

- Iron dextran
- Iron dextran

Product identification

Nome do medicamento:

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Uniferon 200 mg/ml, solução injetável

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

560.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
560.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via subcutânea:

- Pig

Via intramuscular:

- Pig
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QB03AC

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Pharmacosmos A/S

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Pharmacosmos A/S

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

289/01/10RFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

1/01/2100

Estado-Membro de referência:

Dinamarca

Número de procedimento:

DK/V/0114/001

Estados-Membros envolvidos:

República Checa Estónia Finlândia França Alemanha Islândia Itália Letónia
Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Espanha

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

Documents

Combined File of all Documents

PI.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060134>