

Uniferon 200 mg fe3+/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizat

- Iron dextran

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Uniferon 200 mg fe3+/ml Injektionsvätska, lösning

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie
Câine
Bovine
Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
352.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB03AC

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmacosmos A/S

Data autorizației de comercializare:

7/12/1984

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmacosmos A/S

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

10142

Data modificării statusului autorizației:

7/12/1984

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.