

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Oprávněný

- Iron dextran
- Iron dextran

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Uniferon 200 mg/ml injekcinis tirpalas

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QB03AC

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Litva

Dostupné v:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pharmacosmos A/S

Dátum registrácie lieku:

9/12/2010

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pharmacosmos A/S

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/10/1995/001-004

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/12/2015

Referenčný členský štát:

Dánsko

Číslo postupu:

DK/V/0114/001

Dotknuté členské štáty:

Česko Estónsko Fínsko Francúzsko Nemecko Island Taliansko Lotyšsko
Litva Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko

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

Dokumenty

RV1995.pdf

Pl.pdf