

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Godkänd

- Iron dextran
- Iron dextran

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Uniferon 200 mg/ml solution for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

560.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB03AC

Receptstatus:

Finns tillgänglig endast på [tyska](#) [estniska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [italienska](#) [portugisiska](#)
[Norwegian](#)

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Norge

Tillgänglig i:

Norge

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmacosmos A/S

Godkännandedatum:

21/02/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmacosmos A/S

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

10-7750

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/10/2015

Referensmedlemsstat:

Danmark

Procedurnummer:

DK/V/0114/001

Berörda medlemsstater:

Tjeckien Estland Finland Frankrike Tyskland Island Italien Lettland Litauen
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

PI.pdf