

# Previon 200 mg/ml solution for injection for pigs

Μη  
εγκεκριμένο

- Gleptoferron

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Previon 200 mg/ml solution for injection for pigs

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
532.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

## Ενδομυϊκή χρήση:

•

### Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

## Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QB03AC

---

## Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

---

## Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Hipra S.A.

---

### Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/12/2016

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
Laboratorios Hipra S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**  
Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
104962

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**  
4/04/2025

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**  
IE/V/0357/001

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.