

# UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Εγκεκριμένο

- Iron dextran

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοιρίδιο

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 Φιαλίδιο

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Χοιρίδιο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Χοιρίδιο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QB03AC90

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Διαθέσιμο σε:**

Greece

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

1X σκληρό πλαστικό φιαλίδιο των 200ml

10X σκληρά πλαστικά φιαλίδια των 100ml

12X σκληρά πλαστικά φιαλίδια των των 200ml

20X σκληρά πλαστικά φιαλίδια των των 100ml

12X σκληρά πλαστικά φιαλίδια των των 100ml

5X σκληρά πλαστικά φιαλίδια των των 100ml

5X αναδιπλούμενα φιαλίδια των των 100ml

12X αναδιπλούμενα φιαλίδια των των 100ml

20X αναδιπλούμενα φιαλίδια των των 100ml  
12X αναδιπλούμενα φιαλίδια των των 200ml  
10X αναδιπλούμενα φιαλίδια των 100ml  
1X αναδιπλούμενο φιαλίδιο των 200ml

---

## 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

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Pharmacosmos A/S

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

28/05/2019

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Pharmacosmos A/S

---

### **Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

31761/14 / 29-05-2019 / K-0180101

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

18/12/2020

---

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