

# UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Autorizado

- Iron dextran

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Lechones

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s)/Mililitro / 1.00 Vial

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía subcutánea:**

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QB03AC90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**Grecia

---

**Disponible en:**Grecia

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [Greek](#)Disponible únicamente en [Greek](#)Disponible únicamente en [Greek](#)Disponible únicamente en [Greek](#)Disponible únicamente en [Greek](#)Disponible únicamente en [Greek](#)Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)  
Disponible únicamente en [Greek](#)  
Disponible únicamente en [Greek](#)  
Disponible únicamente en [Greek](#)  
Disponible únicamente en [Greek](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Pharmacosmos A/S

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

28/05/2019

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Pharmacosmos A/S

---

### **Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

### **Número de autorización:**

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

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/12/2020

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.