

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Autorisé

- Iron dextran

Identification du produit

Dénomination du médicament:

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc (porcelet)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB03AC90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmacosmos A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/05/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pharmacosmos A/S

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

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

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/12/2020

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.