

# 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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.