

# UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Dopuszczony

- Iron dextran

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

200.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 Fiolka

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie podskórne:**

- 

**Pig (piglet)**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

**Podanie domięśniowe:**

- 

**Pig (piglet)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QB03AC90

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Greece

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)  
Dostępne wyłącznie w [grecki](#)  
Dostępne wyłącznie w [grecki](#)  
Dostępne wyłącznie w [grecki](#)  
Dostępne wyłącznie w [grecki](#)  
Dostępne wyłącznie w [grecki](#)  
Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Pharmacosmos A/S

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/05/2019

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Pharmacosmos A/S

---

### **Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

### **Numer pozwolenia:**

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

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

18/12/2020

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.