

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Autorizado

- Iron dextran

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 miligrama(s)/mililitro / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Via intramuscular:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB03AC90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em [grego](#)
Disponível apenas em [grego](#)
Disponível apenas em [grego](#)
Disponível apenas em [grego](#)
Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Pharmacosmos A/S

Data de autorização de introdução no mercado:

28/05/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmacosmos A/S

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

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

Data da alteração do estado de autorização:

18/12/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.