

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Autorizat

- Iron dextran

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Purcei

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 milligram(e)/mililitru / 1.00 Flacon

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Purcei

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intramusculară:

•

Purcei

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB03AC90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmacosmos A/S

Data autorizației de comercializare:

28/05/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmacosmos A/S

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

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

Data modificării statusului autorizației:

18/12/2020

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.