

# UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

Oprávněný

- Iron dextran

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

UNIFERON 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για χοιρίδια

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 Injekčná liekovka

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Subkutánne použitie:**

- 

**Pig (piglet)**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Pig (piglet)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QB03AC90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Grécko

---

**Dostupné v:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Pharmacosmos A/S

---

### **Dátum registrácie lieku:**

28/05/2019

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Pharmacosmos A/S

---

### **Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

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

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

18/12/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.