

Gleptosil vet. 200 mg Fe/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autoriseret

- Gleptoferron

Produktidentifikasjon

Lægemiddelnavn:

Gleptosil vet. 200 mg Fe/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Aktiv substans:

Kun tilgjengelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrasjonsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgjengelig på [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB03AC91

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

2/06/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

96-2845

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/06/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.