

Ursoferran 100mg/ml pro inj.

Zugelassen

- Gleptoferron

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ursoferran 100mg/ml pro inj.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Nerz
Saugferkel

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
291.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Saugferkel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Saugferkel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB03AC

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 100 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Serumwerk Bernburg AG

Zulassungsdatum:

22/08/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Serumwerk Bernburg AG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3100097.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/08/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente