

Ursoferran 100mg/ml pro inj.

Myönnetty

- Gleptoferron

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Ursoferran 100mg/ml pro inj.

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Minkki

Sika (imevä porsas)

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

291.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Sika (imevä porsas)

- Meat and offal. 0 day

Ihon alle:

-

Sika (imevä porsas)

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QB03AC

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Germany

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Serumwerk Bernburg AG

Myyntiluvan myöntämispäivä:

22/08/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Serumwerk Bernburg AG

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

3100097.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

22/08/2005

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.