

Gleptosil vet. 200 mg Fe/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorisé

- Gleptoferron

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Gleptosil vet. 200 mg Fe/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB03AC91

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Norwegian

Disponible uniquement en Norwegian

Disponible uniquement en Norwegian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/06/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

96-2845

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/06/2009

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.