

# URSOFERRAN 200 mg/ml Solution for injection for pigs

Autorisé

- Gleptoferron

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

URSOFERRAN 200 mg/ml Solution for injection for pigs

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc (porcelet sous la mère)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc (porcelet sous la mère)**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QB03AC

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

22/08/2005

---

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

Serumwerk Bernburg AG  
Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

3100349.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/12/2017

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0149/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Hongrie Italie Pays-Bas  
Roumanie Slovaquie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

3100349-paren-20181018.rtf