

Gleptosil 200 mg/ml Solution injectable

Non
autorisé

- Gleptoferron

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Gleptosil 200 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc (porcelet sous la mère)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

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 sous-cutanée:**

-

Porc (porcelet sous la mère)

- Viande et abats. 0 day

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:

Abandonnée

Autorisé en:

Belgique

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:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/01/2014

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

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Serumwerk Bernburg AG

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/06/2022

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0157/001

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

Télécharger

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

Télécharger