

Ursoferran 100mg/ml pro inj.

Autorisé

- Gleptoferron

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ursoferran 100mg/ml pro inj.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Vison

Porc (porcelet sous la mère)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

291.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

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 German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

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

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

3100097.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/08/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.