

Gleptosil vet. 200 mg Fe/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Heimilað

- Gleptoferron

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Gleptosil vet. 200 mg Fe/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QB03AC91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

2/06/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

96-2845

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/06/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.