

URSOFERRAN 200 mg/ml Solution for injection for pigs

Ekki
heimilað

- Gleptoferron

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

URSOFERRAN 200 mg/ml Solution for injection for pigs
Ursoferran 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Svín (mjólkuralin grís)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
532.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín (mjólkuralin grís)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QB03AC

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Útrunnið

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Serumwerk Bernburg AG

Dagsetning markaðsleyfis:

13/05/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Serumwerk Bernburg AG
Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2282

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/09/2020

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0149/001

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060647>