

# URSOFERRAN 200 mg/ml Solution for injection for pigs

Autorizzato

- Gleptoferron

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

URSOFERRAN 200 mg/ml Solution for injection for pigs

Viloferron 200 mg/ml injektionsvæske, opløsning

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino (lattonzolo)

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

532.60 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino (lattonzolo)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QB03AC

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

19/08/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Serumwerk Bernburg AG  
Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

51985

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0149/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Ungheria Italia  
Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

3100349-paren-20181018.rtf