

Ursoferran 100mg/ml pro inj.

Registruotas

- Gleptoferron

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Ursoferran 100mg/ml pro inj.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Audinė

Paršiukai-žindukliai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

291.40 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Paršiukai-žindukliai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Paršiukai-žindukliai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QB03AC

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vokiečių

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Serumwerk Bernburg AG

Rinkodaros leidimo data:

22/08/2005

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Serumwerk Bernburg AG

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

3100097.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/08/2005

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.