

Ferroferon 200 mg/ml Solution for Injection for Pigs

Autorizado

- Gleptoferron

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

URSOFERRAN 200 mg/ml Solution for injection for pigs

Ferroferon 200 mg/ml Solution for Injection for Pigs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

532.60 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Pig (suckling piglet)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB03AC

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Serumwerk Bernburg AG

Data de autorização de introdução no mercado:

5/10/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Serumwerk Bernburg AG

CEVA SANTE ANIMALE

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 20631/3001

Data da alteração do estado de autorização:

30/11/2023

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0149/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Hungria Itália

Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

3100349-paren-20181018.rtf