

GLEPTOSIL

Неоторизиран

Тази информация не е налична за този продукт.

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

GLEPTOSIL

Активна субстанция:

Тази информация не е налична за този продукт.

Видове животни, за които е предназначен вмп:

прасе

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Тази информация не е налична за този продукт.

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- прасе

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB03AC91

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Marketing authorisation date:

24/08/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Izo S.r.l.

Ceva Sante Animale

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на лиценза:

160304

Дата на промяна в статуса на лиценза:

31/10/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027293>