

GLYPHOSTAN 100 mg/ml injekčný roztok

No
autorizado

- SODIUM GLYCEROPHOSPHATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GLYPHOSTAN 100 mg/ml injekčný roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Perros

Otros roedores

Chinchillas

Visones

Zorros

Caballos

Conejos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Ovino

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Caprino

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Porcino

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Perros

-

Otros roedores

-

Chinchillas

-

Visones

-

Zorros

-

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Conejos no destinados a consumo humano

Vía subcutánea:

-

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Bovino

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Ovino

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Caprino

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Porcino

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Perros

-

Otros roedores

-

Chinchillas

-

Visones

-

Zorros

-

Conejos no destinados a consumo humano

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB05XA14

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

BB Pharma a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

25/03/1969

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Farmacia Martin a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

87/921/69-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/11/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014127>