

GLUCILIN-D

Odobreno

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Procaine hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

GLUCILIN-D

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

200000.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

200.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

20.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspencija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 3 day

-

Sheep

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 30 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RC22

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:**Opis paketa:**

Dostupan samo u španjolski
Dostupan samo u španjolski
Dostupan samo u španjolski
Dostupan samo u španjolski
Dostupan samo u španjolski
Dostupan samo u španjolski
Dostupan samo u španjolski
Dostupan samo u španjolski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/09/1993

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

810 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

1/01/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.