

GLYPHOSTAN, 100mg/ml, Injekční roztok

Nem
engedélyezett

- SODIUM GLYCEROPHOSPHATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

GLYPHOSTAN, 100mg/ml, Injekční roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
kecske
prémes állatok
juh
sertés
szarvasmarha
kutya

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat. 0 day

-

kecske

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

-

juh

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

-

sertés

- Meat. 0 day

-

szarvasmarha

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

ló

- Meat. 0 day

•

kecske

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

juh

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

sertés

- Meat. 0 day

•

szarvasmarha

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QB05XA14

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

BB Pharma a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/01/1969

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Farmacia Martin a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

87/921/69 - S/C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/10/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.