

Gleptosil Vet. injektionsvæske, opløsning 200 mg/ml

Viðurkennt

- Gleptoferron

Product identification

Heiti lyfs:

Gleptosil Vet. 200 mg/ml injektionsvæske, opløsning
Gleptosil Vet. injektionsvæske, opløsning 200 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
532.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:**

- Svín

Til notkunar undir húð:

- Svín
-

ATC flokkun (dýrallyf):

QB03AC

Lögformleg staða:

Aðeins í boði í [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Danmörk

Áletrun:

Aðeins í boði í [Danish](#)

Aðeins í boði í [Danish](#)

Aðeins í boði í [Danish](#)

Aðeins í boði í [Danish](#)

Aðeins í boði í [Danish](#)

Aðeins í boði í [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Animal Health A/S

Marketing authorisation date:

26/03/1982

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Ceva Sante Animale

Izo S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

10356

Dagsetning leyfisbreytingar:

7/04/2015

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060389>