

# Gleptosil 200 mg/ml Solution for Injection

Heimilað

- Gleptoferron

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Gleptosil 200 mg/ml Solution for Injection

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
532.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

**Til notkunar í vöðva:**

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QB03AC91

---

**Lögformleg staða:**

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Írland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Ceva Sante Animale

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

29/05/2015

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Ceva Sante Animale  
Izo S.r.l.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10815/027/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

29/05/2015

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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