

**PŘÍBALOVÁ INFORMACE**  
**GLYPHOSTAN 100 mg/ml injekční roztok**

**1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE**

DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

BB Pharma a.s., Durychova 101/66, 142 00 Praha 4, Česká republika

DRŽITEL POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÝ ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE

Farmácia Martin a.s., Sklabinská 28, 036 01 Martin, Slovenská republika

**2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**GLYPHOSTAN 100 mg/ml injekční roztok**

Natrii glycerophosphas

**3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK**

1 ml roztoku obsahuje:

**Léčivá látka:**

Natrii glycerophosphas 100 mg

Čirý, bezbarvý injekční roztok.

**4. INDIKACE**

Deficit a poruchy metabolismu fosforu, resp. vápníku na podkladě nefyziologického poměru přiváděného fosforu a vápníku; stavy sešlosti, malátnosti a vyčerpanosti; podpora špatně se hojících kostních zlomenin, tetanie, parézy nebo podobné stavy; různé alergické projevy, urtikárie a eklampsie; některé oběhové a srdeční slabosti, nervové depresivní stavy, ochablost pohlavní činnosti v důsledku hlubších poruch látkové přeměny; rekonvalescence po těžkých infekčních chorobách, operacích, porodech, při schvácení kopyt, při nervové psince apod.; obecně všude tam, kde jsou indikována tonika a roborancia.

**5. KONTRAINDIKACE**

Nejsou.

**6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY**

Nejsou známy.

Jestliže zaznamenáte jakékoli závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

**7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Skot, koně, ovce, kozy, prasata, psi, kožešinová zvířata.

**8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTY A ZPŮSOB PODÁNÍ**

Obecná dávka je 5 - 10 ml na 100 kg živé hmotnosti. V těžkých případech se terapeuticky osvědčují kúry po 5 - 10 injekcích s intervaly 1 - 2 dnů. Při deficitu fosforu se na nárazovou léčbu doporučují vyšší dávky: skot, kůň 80 - 120 ml, ovce, koza, prase, pes 10 - 30 ml, kožešinové zvířata 0,5 - 7 ml.

Subkutánně nebo intravenózně.

**9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ**

Dodržovat uvedené dávkování.

**10. OCHRANNÁ LHŮTA**

Bez ochranných lhůt.

**11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Chraňte před světlem  
Chraňte před mrazem.

Po prvním otevření uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C).

Doba použitelnosti po prvním otevření balení: 1 den.  
Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.

## **12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ**

Zabraňte kontaktu přípravku s očima. V případě zasažení očí, okamžitě vypláchněte postižené oko vodou. Předcházejte náhodnému samopodání injekce. Chraňte jehlu až do okamžiku podání přípravku. Náhodná intramuskulární aplikace může vyvolat podráždění v místě vpichu. V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

## **13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

Všechn nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

## **14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE**

Listopad 2016

## **15. DALŠÍ INFORMACE**

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Velikost balení

250 ml, 500 ml

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.