

GLYPHOSTAN 100 mg/ml injekčný roztok

Niet
gemachtigd

- SODIUM GLYCEROPHOSPHATE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

GLYPHOSTAN 100 mg/ml injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in English

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Varken

Hond

Overige knaagdieren

Chinchilla

Nerts

Vos

Paard

Niet te consumeren konijnen

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Schaap

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Geit

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Varken

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Hond

-

Overige knaagdieren

-

Chinchilla

-

Nerts

-

Vos

-

Paard

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Niet te consumeren konijnen

Subcutaan gebruik:

-

Paard

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Rund

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Schaap

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Geit

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Varken

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

-

Hond

-

Overige knaagdieren

-

Chinchilla

-

Nerts

-

Vos

-

Niet te consumeren konijnen

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB05XA14

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

BB Pharma a.s.

Marketing authorisation date:

25/03/1969

Productielocaties partijvrijgifte:

Farmacia Martin a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

87/921/69-S

Wijzigingsdatum status toelating:

11/11/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014127>