

# GLYPHOSTAN, 100mg/ml, Injekční roztok

Niet  
gemachtigd

- SODIUM GLYCEROPHOSPHATE

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

GLYPHOSTAN, 100mg/ml, Injekční roztok

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Paard

Geit

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Italiaans](#)

[Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#)

Schaap

Varken

Rund

Hond

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intraveneus gebruik:**

- 

##### **Paard**

- Meat. 0 day

- 

##### **Geit**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

- 

##### **Schaap**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

- 

##### **Varken**

- Meat. 0 day

- 

##### **Rund**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

#### **Subcutaan gebruik:**

-

**Paard**

- Meat. 0 day

•

**Geit**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

**Schaap**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

**Varken**

- Meat. 0 day

•

**Rund**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QB05XA14

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Tsjechië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

BB Pharma a.s.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

1/01/1969

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Farmacia Martin a.s.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Vergunningsnummer:**

87/921/69 - S/C

---

### **Datum toelatingswijziging:**

19/10/2022

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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