

Gleptosil 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań dla świń

Dopuszczony

- Gleptoferron

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Gleptosil 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań dla świń

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie domięśniowe:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QB03AC91

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Fiolka z LDPE, zawierająca 100 ml produktu, z korkiem z gumy chlorobutylowej i aluminiowym kapslem, pakowana w saszetkę z folii polietylen/ PVDC. Pudełko tekturowe zawierające jedną fiolkę z LDPE o pojemności 100 ml.

Fiolka z przezroczystego, wielowarstwowego plastiku (polipropylen/spoiwo/alkohol etylowinylowy/spoiwo/polipropylen), zawierająca 100 ml produktu, z korkiem z gumy bromobutylowej powlekanej fluoropolimerem oraz zabezpieczona aluminiowym i plastikowym kapslem. Pudełko tekturowe zawierające jedną wielowarstwową, plastikową fiolkę o pojemności 100 ml.

Fiolka z przezroczystego, wielowarstwowego plastiku (polipropylen/spoiwo/alkohol etylowinylowy/spoiwo/polipropylen), zawierająca 250 ml produktu, z korkiem z gumy bromobutylowej powlekanej fluoropolimerem oraz zabezpieczona aluminiowym i plastikowym kapslem. Pudełko tekturowe zawierające jedną wielowarstwową, plastikową fiolkę o pojemności 250 ml.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CEVA Santé Animale

Izo S.r.l.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1579

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/04/2004

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060089>