

GLEPTOVEX 200 mg/ml

Autorizado

- Iron

Product identification

Nome do medicamento:

GLEPTOVEX 200 mg/ml

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QB03AC

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Malta

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

22/09/2016

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

S P Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

Ministry For Agriculture, Fisheries And Animal Rights

Número da autorização:

VMA55

Data de alteração do estado de autorização:

22/09/2016

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0265/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Chipre França Grécia Hungria Irlanda Itália Malta Polónia Portugal
Roménia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

eu-PUAR-esv0265001-dcp-gleptovex-200-mg-ml-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039446>