

GLYPHOSTAN 100 mg/ml injekčný roztok

Neautorizat

- SODIUM GLYCEROPHOSPHATE

Product identification

Denumirea medicamentului:

GLYPHOSTAN 100 mg/ml injekčný roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Câine

Alte rozătoare

Chinchila

Nurcă

Vulpe

Cal

Iepure (care nu este destinat producției de alimente)

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în English

100.00 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intravenoasă:

- **Bovine**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

- **Oaie**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

- **Capră**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

- **Porc**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

- **Câine**

- **Alte rozătoare**

- **Chinchila**

- **Nurcă**

- **Vulpe**

- **Cal**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

- **Iepure (care nu este destinat producției de alimente)**

Administrare subcutanată:

- **Cal**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

- **Bovine**

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

• **Oaie**

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

• **Capră**

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

• **Porc**

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

• **Câine**

• **Alte rozătoare**

• **Chinchila**

• **Nurcă**

• **Vulpe**

• **Iepure (care nu este destinat producției de alimente)**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05XA14

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

BB Pharma a.s.

Marketing authorisation date:

25/03/1969

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Farmácia Martin a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

87/921/69-S

Data modificării statusului autorizației:

11/11/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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