

Gleptosil Vet. injektionsvæske, opløsning 200 mg/ml

Pooblašćeno

- Gleptoferron

Product identification

Ime zdravila:

Gleptosil Vet. 200 mg/ml injektionsvæske, opløsning
Gleptosil Vet. injektionsvæske, opløsning 200 mg/ml

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba
Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
532.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

- Pig

Subkutana uporaba:

- Pig
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QB03AC

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Ceva Animal Health A/S

Marketing authorisation date:

26/03/1982

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Ceva Sante Animale

Izo S.r.l.

Pristojni organ:

Danish Medicines Agency

Številka dovoljenja :

10356

Datum spremembe statusa dovoljenja:

7/04/2015

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060389>