

Glucovet injektions- /infusionsvæske, opløsning 440 mg/ml

Разрешен

- Glucose monohydrate
- Glucose monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Glucovet injektions-/infusionsvæske, opløsning 440 mg/ml

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

440.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

440.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен/инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- Milk. 0 day

•

овца

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB05BA03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Scanvet Animal Health A/S

Дата на разрешение за търговия:

4/05/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

56979

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/05/2017

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.