

Injectio Glucosi Isotonica et Natrii Chlorati Isotonica 1:1 WET Baxter (25 g + 4,5 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

Разрешен

- Glucose
- Sodium chloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Injectio Glucosi Isotonica et Natrii Chlorati Isotonica 1:1 WET Baxter (25 g + 4,5 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

коза

кон

котка

свиня

говеда

куче

овца

Начин на приложение:

Интраперитонеално приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

25.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.50 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интраперитонеално приложение:**

-

коза

- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

коза

- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

Интравенозно приложение:

-

коза

- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB05BB02

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

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

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:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

12/08/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bieffe Medital S.A.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

0275

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/08/1996

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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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