

File downloaded on 2025-12-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000057445>

# Glukoza 5% WET Baxter 50 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Разрешен

- Glucose

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Glukoza 5% WET Baxter 50 g/1000 ml Roztwór do infuzji

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

коза

кон

котка

свиня

говеда

куче

овца

### Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интраперитонеално приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
50.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инфузионен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интравенозно приложение:

- 

##### **коза**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **коне**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **свиня**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **говеда**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **овца**

- Meat and offal. 0 day

#### 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

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Полски](#)

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.p.A.

Bieffe Medital S.A.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0272

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Данни върху опаковката

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.

Кратка характеристика на продукта

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