

GLUCOSOL prášek na perorální roztok

Ikke
autoriseret

- Glycine
- Sodium hydrogen carbonate
- Potassium chloride
- Sodium chloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

GLUCOSOL prášek na perorální roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Smågris

Svin

Pattegris

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
0.04 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.03 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.07 gram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalv

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues zero days

-

Smågris

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues zero days

-

Svin

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues zero days

-

Pattegris

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07CQ

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Tekro spol. s r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/05/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Tekro spol. s r.o.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/0017/98 – S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/03/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.