

Glucovet 440 mg/ml injektions- /infusionsvæske, opløsning

Autoriseret

- Glucose monohydrate
- Glucose monohydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Glucovet 440 mg/ml injektions-/infusionsvæske, opløsning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

440.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

440.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektions-/infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Milk. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag
 - Meat and offal. 0 dag
 - Milk. 0 dag
 - Milk. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05BA03

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

12x500 ml injektions-/infusionsvæske, opløsning i flaske

500 ml injektions-/infusionsvæske, opløsning, i flaske

12x750 ml injektions-/infusionsvæske, opløsning i flaske

750 ml injektions-/infusionsvæske, opløsning, i flaske

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Scanvet Animal Health A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

4/05/2017

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

56979

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/05/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé