

Injectio Glucosi 40 % Biowet 400 mg/ml infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms, avims, ožkoms, šunims ir katėms

Autoriseret

- Glucose monohydrate

Product identification

Lægemidlets navn:

Injectio Glucosi 40 % Biowet 400 mg/ml infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms, avims, ožkoms, šunims ir katėms

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hest

Kvæg

Får

Ged

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs anvendelse:

- **Hest**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- **Kvæg**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- **Får**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- **Ged**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- **Svin**

- Meat and offal. 0 day

- **Hund**

- **Kat**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05B

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

21/09/2010

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Biowet Pulawy Ltd.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/10/1969/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/07/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1969.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096064>