

GLUCOSE BIOPHARM 40%

Autorisiert

- Glucose monohydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

ГЛЮКОЗА БИОФАРМ 40%

GLUCOSE BIOPHARM 40%

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Schaf

Ziege

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

44.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intravenöse Anwendung:**

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Hund

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB05BA03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Biopharm-Engineering AD

Marketing authorisation date:

4/12/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biopharm-Engineering AD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Agency For Food Safety

Zulassungsnummer:

0022-2949

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/04/2023

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042667>