

Injectio Glucosi Isotonica et Natrii Chlorati Isotonica 1:1 WET Baxter (25 g + 4,5 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

Autorisiert

- Glucose
- Sodium chloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Injectio Glucosi Isotonica et Natrii Chlorati Isotonica 1:1 WET Baxter (25 g + 4,5 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Ziege

Katze

Hund

Schwein

Pferd

Schaf

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

subkutane Anwendung
intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
25.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English
4.50 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intraperitoneale Anwendung:

- **Rind**
 - Fleisch und Innereien. 5 week
- **Ziege**
 - Fleisch und Innereien. 5 week
- **Katze**
- **Hund**
- **Schwein**
 - Fleisch und Innereien. 5 week
- **Pferd**
 - Fleisch und Innereien. 5 week
- **Schaf**
 - Fleisch und Innereien. 5 week

subkutane Anwendung:

- **Rind**
 - Fleisch und Innereien. 5 week
- **Ziege**
 - Fleisch und Innereien. 5 week
- **Katze**

- **Hund**

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 week

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 5 week

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 5 week

intravenöse Anwendung:

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 week

- **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 5 week

- **Katze**

- **Hund**

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 week

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 5 week

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 5 week

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

QB05BB02

Abgaberegulation:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

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:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

12/08/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bieffe Medital S.A.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0275

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/08/1996

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057392>