

# GLUCOSIO S.A.L.F. 33%, 330 mg/ml soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

Zugelassen

- Glucose monohydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

GLUCOSIO S.A.L.F. 33%, 330 mg/ml soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind  
Pferd  
Hund  
Katze

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
363.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Infusionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

#### **Rind**

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

- 

#### **Pferd**

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

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

QB05BA03

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Italien

---

### **Verfügbar in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

---

**Zulassungsdatum:**

28/12/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

103698

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/12/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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