

# GLUCOSOL prášok na perorálny roztok

Μη  
εγκεκριμένο

- Glycine
- Sodium hydrogen carbonate
- Potassium chloride
- Sodium chloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

GLUCOSOL prášok na perorálny roztok

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Μόσχος

Απογαλακτισμένο χοιρίδιο

Χοίρος

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός

Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά

Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.04 gram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.03 gram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.07 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

#### **Μόσχος**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα All relevant tissues zero days

•

#### **Απογαλακτισμένο χοιρίδιο**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα All relevant tissues zero days

•

#### **Χοίρος**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα All relevant tissues zero days

•

#### **Pig (suckling piglet)**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα All relevant tissues zero days

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA07CQ

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Tekro spol. s r.o.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

14/05/1998

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Tekro spol. s r.o.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

96/0017/98 – S

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/03/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.