

# Dextrofusal

Εγκεκριμένο

- Glucose monohydrate
- Ethanol (96 per cent)

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Dextrofusal

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

160.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

20.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Διάλυμα για έγχυση

---

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

#### **Ενδοφλέβια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

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

QB05BA03

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

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

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Διαθέσιμο σε:**

Germany

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## 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 Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

6/07/2005

---

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

Serumwerk Bernburg AG

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

3100139.00.00

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

6/07/2005

---

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.