

GLUCOVET SOLUCION INYECTABLE

Εξουσιοδοτημένο

- Acetylmethionine
- Arginine hydrochloride
- Glucose monohydrate
- Fructose

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

GLUCOVET SOLUCION INYECTABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

310.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Υποδόρια χρήση:

• Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

• Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

• Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

• Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

• Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

• Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QA05C

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

19/11/2019

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Divasa Farmavic S.A.

Αρμόδια αρχή:

(AEMPS)

Αριθμός άδειας:

3840 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

20/11/2019

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082841>