

GLUCOSOL prášek na perorálny roztok

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GLUCOSOL prášek na perorálny roztok

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Lechones destetados

Porcino

Lechones lactantes

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.04 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.03 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.07 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Terneros

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

-

Lechones destetados

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

-

Porcino

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

-

Lechones lactantes

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QA07CQ

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Tekro spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

14/05/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Tekro spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/0017/98 - S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/03/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.