

Inj. Glucosi 40% 44 g / 100 ml Roztwór do wstrzykiwań

No
autorizado

- Glucose

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Inj. Glucosi 40% 44 g / 100 ml Roztwór do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Bovino
Ovino
Caprino
Caballos
Gatos
Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Ovino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Caprino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Caballos

- All relevant tissues. 0 Día

-

Porcino

- All relevant tissues. 0 Día

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

QB05BA03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

20/02/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VETOQUINOL BOWET Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0489

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/08/2024

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

Documentos

Etiquetado

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

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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