

Injectio Glucosi Isotonica et Natrii Chlorati Isotonica 1:1 WET Baxter (25 g + 4,5 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

- Glucose
- Sodium chloride

Autorizado

Product identification

Nombre del medicamento:

Injectio Glucosi Isotonica et Natrii Chlorati Isotonica 1:1 WET Baxter (25 g + 4,5 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

Principio activo:

- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

- Bovino
- Caprino
- Gatos
- Perros
- Porcino
- Caballos
- Ovino

Vía de administración:

- Vía intraperitoneal
- Vía subcutánea
- Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

- Disponible únicamente en [English](#)
25.00
Gramo(s)
/
1000.00
Mililitro(s)
- Disponible únicamente en [English](#)
4.50
Gramo(s)
/
1000.00
Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

- Solución para perfusión

Withdrawal period by route of administration:

- Vía intraperitoneal
 - Bovino
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Caprino
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Gatos
 - Perros
 - Porcino
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Caballos
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Ovino
 - Meat and offal
5
Semana(s)
- Vía subcutánea
 - Bovino
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Caprino
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Gatos
 - Perros
 - Porcino
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Caballos
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Ovino

- Meat and offal
5
Semana(s)
- Vía intravenosa
 - Bovino
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Caprino
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Gatos
 - Perros
 - Porcino
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Caballos
 - Meat and offal
5
Semana(s)
 - Ovino
 - Meat and offal
5
Semana(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

- QB05BB02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

- Autorizado

Authorised in:

- Polonia

Descripción del empaquetado:

- Disponible únicamente en [Polish](#)
- Disponible únicamente en [Polish](#)
- Disponible únicamente en [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

- Baxter Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

- 12/08/1996

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

- Bieffe Medital S.A.

Autoridad responsable:

- Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

- 0275

Fecha del cambio de estado de la autorización:

- 12/08/1996

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

Documents

Información del Producto

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

[Otros idiomas \(@vount\)](#)

Polish (PDF)

Published on: 4/02/2022

[Descargar](#)

Prospecto

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

[Otros idiomas \(@vount\)](#)

Polish (PDF)

Published on: 4/02/2022

[Descargar](#)

Etiquetado

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

[Otros idiomas \(@vount\)](#)

Polish (PDF)

Published on: 4/02/2022

[Descargar](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057392>