

Glucose – Lösung 40 %, 400 mg/ml, infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms

Autorizado

- GLUCOSE ANHYDROUS PH EUR

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Glucose – Lösung 40 %, 400 mg/ml, infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caballos  
Bovino  
Ovino  
Caprino  
Porcino  
Perros  
Gatos

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
400.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución para perfusión

---

### **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](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Lituania

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

---

## 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:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/04/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/08/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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