

GLUCOSIO 33% ACME, 330 g /L, soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti

Autorizado

- GLUCOSE, ANHYDROUS

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GLUCOSIO 33% ACME, 330 g /L, soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
330.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal, milk. 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:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

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

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Acme S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

29/11/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fresenius Kabi Ipsum S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

100339

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/11/2010

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.