

## Glucobel 40 g/100 ml

Autorizado

Infusionslösung für Pferde, Rinder,  
Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde  
und Katzen

- Glucose monohydrate

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Glucobel 40 g/100 ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde und Katzen

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

---

### Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intravenosa:

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 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:**

Dinamarca

---

**Disponible en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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:**

25/10/2022

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

67701

---

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

25/10/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Austria

---

**Número de procedimiento:**

AT/V/0028/001

---

**Estados miembros afectados:**

Dinamarca Finlandia Alemania Irlanda Países Bajos Noruega Portugal  
Rumania; Rumanía Suecia

---

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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

at-puar-atv0028001-mr-gluecoebel-en.pdf