

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

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:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

V7009514.00.00

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

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