

GLUCOSE BIOPHARM 40%

Myönnetty

- Glucose monohydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ГЛЮКОЗА БИОФАРМ 40%

GLUCOSE BIOPHARM 40%

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Lammas

Vuohi

Sika

Koira

Kissa

Antoreitti:

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

44.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Infuusioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Laskimoon:

-

Nauta

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day

-

Lammas

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Vuohi

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Sika

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QB05BA03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Biopharm-Engineering AD

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/12/2019

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Biopharm-Engineering AD

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Agency For Food Safety

Myyntilupanumero:

0022-2949

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

9/04/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.