

GLUCOSOL prášek na perorálny roztok

Non
autorisé

- Glycine
- Sodium hydrogen carbonate
- Potassium chloride
- Sodium chloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

GLUCOSOL prášek na perorálny roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc (porcelet sevré)

Porc

Porc (porcelet sous la mère)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.04 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.03 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.07 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Bovin (veau)

- Tous les tissus éligibles. 0 day All relevant tissues zero days

-

Porc (porcelet sevré)

- Tous les tissus éligibles. 0 day All relevant tissues zero days

-

Porc

- Tous les tissus éligibles. 0 day All relevant tissues zero days

-

Porc (porcelet sous la mère)

- Tous les tissus éligibles. 0 day All relevant tissues zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07CQ

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Tekro spol. s r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/05/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Tekro spol. s r.o.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/0017/98 – S

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/03/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.