

GLUCOSE BIOPHARM 40%

Engedélyezett

- Glucose monohydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ГЛЮКОЗА БИОФАРМ 40%

GLUCOSE BIOPHARM 40%

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

juh

kecske

sertés

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

44.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos infúzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QB05BA03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Biopharm-Engineering AD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

4/12/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biopharm-Engineering AD

Felelős hatóság:

Bulgarian Agency For Food Safety

Engedély száma:

0022-2949

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/04/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.