

Injectio Glucosi Isotonica et Natrii Chlorati Isotonica 1:1 WET Baxter (25 g + 4,5 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

Viðurkennt

- Glucose
- Sodium chloride

Product identification

Heiti lyfs:

Injectio Glucosi Isotonica et Natrii Chlorati Isotonica 1:1 WET Baxter (25 g + 4,5 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Geit

Köttur

Hundur

Svín

Hestur

Sauðkind

Íkomuleið:

Til notkunar í kviðarhol

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

25.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

4.50 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í kviðarhol:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Geit**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Köttur**

- **Hundur**

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 5 week

Til notkunar undir húð:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Geit**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Köttur**

- **Hundur**

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 5 week

Til notkunar í bláæð:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Geit**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Köttur**

- **Hundur**

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 5 week

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 5 week

ATC flokkun (dýralyf):

QB05BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Pólland

Áletrun:

Aðeins í boði í Polish

Aðeins í boði í Polish

Aðeins í boði í [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

12/08/1996

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Bieffe Medital S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

0275

Dagsetning leyfisbreytingar:

12/08/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057392>