

# GLUCOSE BIOPHARM 40%

Autorizzato

- Glucose monohydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

ГЛЮКОЗА БИОФАРМ 40%

GLUCOSE BIOPHARM 40%

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Ovino

Caprino

Suino

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

44.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per infusione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Ovino**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Caprino**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QB05BA03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Biopharm-Engineering AD

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/12/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Biopharm-Engineering AD

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-2949

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/04/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.