

# Glucovet iniektions- /infusionsvæske, opløsning 440 mg/ml

Autorizzato

- Glucose monohydrate
- Glucose monohydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Glucovet 440 mg/ml iniektions-/infusionsvæske, opløsning

Glucovet iniektions-/infusionsvæske, opløsning 440 mg/ml

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

440.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

440.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile o per infusione

---

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

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

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

- 

**Ovino**

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

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

---

## 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:**

Scanvet Animal Health A/S

---

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

4/05/2017

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

56979

---

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

4/05/2017

---

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.