

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

Autorizzato

- Glucose
- Sodium chloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Caprino

Gatto

Cane

Suino

Cavallo

Ovino

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

25.00 grammo(i) / 1000.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.50 grammo(i) / 1000.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Withdrawal period by route of administration:

Uso intraperitoneale:

- **bovini**

- carne e visceri. 5 settimana

- **Caprino**

- carne e visceri. 5 settimana

- **Gatto**

- **Cane**

- **Suino**

- carne e visceri. 5 settimana

- **Cavallo**

- carne e visceri. 5 settimana

- **Ovino**

- carne e visceri. 5 settimana

Uso sottocutaneo:

- **bovini**

- carne e visceri. 5 settimana

- **Caprino**

- carne e visceri. 5 settimana

- **Gatto**

- **Cane**
- **Suino**
 - carne e visceri. 5 settimana
- **Cavallo**
 - carne e visceri. 5 settimana
- **Ovino**
 - carne e visceri. 5 settimana

Uso endovenoso:

- **bovini**
 - carne e visceri. 5 settimana
- **Caprino**
 - carne e visceri. 5 settimana
- **Gatto**
- **Cane**
- **Suino**
 - carne e visceri. 5 settimana
- **Cavallo**
 - carne e visceri. 5 settimana
- **Ovino**
 - carne e visceri. 5 settimana

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

QB05BB02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in Polish

Additional information

Entitlement type:

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:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

12/08/1996

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bieffe Medital S.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

0275

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/08/1996

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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