

Glucobel 40 g/100 ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde und Katzen

Autorizzato

- Glucose monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Glucobel 40 g/100 ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde und Katzen

Glucobel vet, 40 g/100 ml infusionsvätska, lösning

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Caprino

Ovino

Cavallo

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

440.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

•

bovini

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

•

Caprino

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

•

Ovino

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

•

Cavallo

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

•

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:
Svezia

Disponibile in:
Svezia

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in English
Disponibile solo in English
Disponibile solo in English
Disponibile solo in English

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:
Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
21/12/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

63340

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/12/2022

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0028/001

Stati membri interessati:

Danimarca Finlandia Germania Irlanda Paesi Bassi Norvegia Portogallo
Romania Svezia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

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.

Foglio illustrativo

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

Package Leaflet and Labelling

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.

File combinato di tutti i documenti

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