

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cane
Caprino
Ovino
Cavallo
Gatto
Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

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:

Germania

Disponibile in:

Germania

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:

25/10/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

V7009514.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/10/2022

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

File combinato di tutti i documenti

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