

Glucose 30%, infusievloeistof

Toegelaten

- Glucose

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Glucose 30%, infusievloeistof

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Geiten
Schaap
Paard
Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Geiten

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Schaap

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB05BA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Kunststof flacon met rubberstop en metalen felscapsule. Inhoud 500 ml.

Kunststof flacon met rubberstop en metalen felscapsule. Inhoud 450 ml.

Kunststof flacon met rubberstop en metalen felscapsule. Inhoud 750 ml.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsvergunningsdatum:

12/02/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 1291

Datum toelatingswijziging:

21/11/2008

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents