

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

Geautoriseerd

- Glucose
- Sodium chloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geit

Kat

Hond

Varken

Paard

Schaap

Toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik

Subcutaan gebruik
Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
25.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
4.50 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitoneaal gebruik:

- **Rund**

- Meat and offal. 5 week

- **Geit**

- Meat and offal. 5 week

- **Kat**

- **Hond**

- **Varken**

- Meat and offal. 5 week

- **Paard**

- Meat and offal. 5 week

- **Schaap**

- Meat and offal. 5 week

Subcutaan gebruik:

- **Rund**

- Meat and offal. 5 week

- **Geit**

- Meat and offal. 5 week

- **Kat**

- **Hond**

- **Varken**

- Meat and offal. 5 week

- **Paard**

- Meat and offal. 5 week

- **Schaap**

- Meat and offal. 5 week

Intraveneus gebruik:

- **Rund**

- Meat and offal. 5 week

- **Geit**

- Meat and offal. 5 week

- **Kat**

- **Hond**

- **Varken**

- Meat and offal. 5 week

- **Paard**

- Meat and offal. 5 week

- **Schaap**

- Meat and offal. 5 week

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB05BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Polen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

12/08/1996

Productielocaties partijvrijgifte:

Bieffe Medital S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

0275

Wijzigingsdatum status toelating:

12/08/1996

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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