

Glukoza 5% WET Baxter 50 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Toegelaten

- Glucose

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Glukoza 5% WET Baxter 50 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Geit
Paard
Kat
Varken
Rund
Hond
Schaap

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Intraperitoneaal gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
50.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

Intraperitoneaal gebruik:

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

•

Geit

- Meat and offal. 0 day

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

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:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

12/08/1996

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bieffe Medital S.p.A.

Bieffe Medital S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

Datum toelatingswijziging:

12/08/1996

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

Documenten

Etikettering

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.

Samenvatting van de productkenmerken

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