

Injectio Glucosi 40 % Biowet 400 mg/ml infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaul?ms, avims, ožkoms, šunims ir kat?ms

- Glucose monohydrate

Geautoriseerd

## Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Injectio Glucosi 40 % Biowet 400 mg/ml infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaul?ms, avims, ožkoms, šunims ir kat?ms

Werkzame stof:

- Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

- Paard
- Rund
- Schaap
- Geit
- Varken
- Hond
- Kat

Toedieningsweg:

- Intraveneus gebruik

## Product details

Werkzame stof / Sterkte:

- Alleen beschikbaar in [English](#)  
400.00  
milligram(s)  
/  
1.00  
millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

- Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

- Intraveneus gebruik
  - Paard

- Meat and offal
    - 0
    - day
  - Milk
  - 0
  - day
- Rund
  - Meat and offal
    - 0
    - day
  - Milk
  - 0
  - day
- Schaap
  - Meat and offal
    - 0
    - day
  - Milk
  - 0
  - day
- Geit
  - Meat and offal
    - 0
    - day
  - Milk
  - 0
  - day
- Varken
  - Meat and offal
    - 0
    - day
- Hond
- Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code):

- QB05B

Afleverstatus:

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

Status toelating:

- Valid

Authorised in:

- Litouwen

Package description:

- Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

## **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:

- Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

- 21/09/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

- Biowet Pulawy Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

- State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

- LT/2/10/1969/001

Wijzigingsdatum status toelating:

- 27/07/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## **Documents**

### **Openbare beoordelingsrapport(en)**

RV1969.pdf

Lithuanian (PDF)

Published on: 13/06/2022

[Downloaden](#)

---

**Source URL:** *<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096064>*