

Glucose B. Braun Vet Care 50 mg/ml solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Autorisert

- Glucose monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Glucose B. Braun Vet Care 50 mg/ ml solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Glucose B. Braun Vet Care 50 mg/ml solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

hest

gris

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
55.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05B

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

B. Braun Melsungen AG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/04/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

B BRAUN MEDICAL S.A.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10465/001/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/04/2012

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0183/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DE Irland IT NL

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.