

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

- Glucose monohydrate

Upowa?niony

Product identification

Nazwa leku:

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

Numer pozwolenia:

- Dost?pne wy??cznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierz?t:

- Dost?pne wy??cznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dost?pne wy??cznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dost?pne wy??cznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dost?pne wy??cznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dost?pne wy??cznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dost?pne wy??cznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dost?pne wy??cznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

- Podanie do?ylne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

- Dost?pne wy??cznie w [Angielski](#)
400.00
milligram(s)
/
1.00
millilitre(s)

Posta? farmaceutyczna:

- Roztwór do wstrzykiwa?

Withdrawal period by route of administration:

- Podanie do?ylne
 - Horse
 - Meat and offal
0
day
 - Milk
0
day
 - Cattle
 - Meat and offal
0
day
 - Milk
0
day
 - Sheep
 - Meat and offal
0
day
 - Milk
0
day
 - Goat
 - Meat and offal
0
day
 - Milk
0
day
 - Pig
 - Meat and offal
0
day
 - Dog
 - Cat

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej? (ATCvet):

- QB05B

Status prawny dostawy:

- Dost?pne wy??cznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

- Valid

Authorised in:

- Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

- Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

- Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

- Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

- Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

- 21/09/2010

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

- Biowet Pulawy Ltd.

Organ odpowiedzialny:

- State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

- LT/2/10/1969/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

- 27/07/2015

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

Documents

Raport (y) oceny publicznej

RV1969.pdf

Lithuanian (PDF)

Published on: 13/06/2022

[Pobiera?](#)

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