

Glucose 30 % Solution pour perfusion

Autorizado

- Glucose monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Glucose 30 % Solution pour perfusion

Glucose 30 % Infusionslösung

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

300.00 dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Cattle

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal, milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB05CX01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Veterinary Products

Data de autorização de introdução no mercado:

14/01/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V 855/14/08/1398

Data da alteração do estado de autorização:

5/10/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.