

Glukoza Bela-pharm 400 mg/ml raztopina za infundiranje

Autorizat

- Glucose

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Glukoza Bela-pharm 400 mg/ml raztopina za infundiranje

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal
Oaie
Capră
Porc
Câine
Pisică
Bovine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
400.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: Nič dni. Mleko: Nič dni

-

Oaie

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: Nič dni. Mleko: Nič dni

-

Capră

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: Nič dni. Mleko: Nič dni

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi Meso in organi: Nič dni.

-

Bovine

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: Nič dni. Mleko: Nič dni

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05BA03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Slovenia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data autorizației de comercializare:

23/11/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

NP/V/0618/001

Data modificării statusului autorizației:

27/03/2018

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet