

GLUCOSE BIOPHARM 40%

Autorizat

- Glucose monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ГЛЮКОЗА БИОФАРМ 40%

GLUCOSE BIOPHARM 40%

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Oaie

Capră

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

44.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intravenoasă:**

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Câine

-

Pisică

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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biopharm-Engineering AD

Data autorizației de comercializare:

4/12/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biopharm-Engineering AD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numărul autorizației:0022-2949

Data modificării statusului autorizației:9/04/2023

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042667>