

Glucose 30%, infusievloeistof

Autorizat

- Glucose

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Glucose 30%, infusievloeistof

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Capră (femelă adultă)

Oaie

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Oaie

- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Eurovet Animal Health B.V.

Data autorizației de comercializare:

12/02/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 1291

Data modificării statusului autorizației:

21/11/2008

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

Documente

Combined File of all Documents

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