

Glukoza 20%, WET Baxter 200 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Autorizat

- Glucose

Product identification

Denumirea medicamentului:

Glukoza 20%, WET Baxter 200 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine
Pisică
Oaie
Porc
Capră
Cal
Bovine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
200.00 gram(s) / 1000.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intravenoasă:**

- **Câine**

- **Pisică**

- **Oaie**

- Carne și organe. 5 week

- **Porc**

- Carne și organe. 5 week

- **Capră**

- Carne și organe. 5 week

- **Cal**

- Carne și organe. 5 week

- **Bovine**

- Carne și organe. 5 week

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05BA03

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

12/08/1996

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Bieffe Medital S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0274

Data modificării statusului autorizației:

12/08/1996

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

Documents

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057391>