

Injectio Glucosi Isotonica et Natrii Chlorati Isotonica 1:1 WET Baxter (25 g + 4,5 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

Autorizat

- Glucose
- Sodium chloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Injectio Glucosi Isotonica et Natrii Chlorati Isotonica 1:1 WET Baxter (25 g + 4,5 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Capră

Cal

Pisică

Porc

Bovine

Câine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

25.00 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.50 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

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

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05BB02

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 Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

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:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

12/08/1996

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bieffe Medital S.A.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0275

Data modificării statusului autorizației:

12/08/1996

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.

Prospectul

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

Etichetarea

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