

GLUCOSE/CHLORURE DE SODIUM OSALIA 25 MG/ML + 4,5 MG/ML, SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, CHEVAUX, PORCINS, OVINS, CAPRINS, CHIENS ET CHATS

Pooblašćeno

- Glucose monohydrate
- Sodium chloride

Product identification

Ime zdravila:

GLUCOSE/CHLORURE DE SODIUM OSALIA 25 MG/ML + 4,5 MG/ML, SOLUTION
INJECTABLE POUR BOVINS, CHEVAUX, PORCINS, OVINS, CAPRINS, CHIENS ET CHATS

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne ųivalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Norwegian

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

27.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

4.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje/infundiranje

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitonealna uporaba:

- **govedo**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Cat**

- **Horse**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Sheep**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Goat**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Dog**

Subkutana uporaba:

- **govedo**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Cat**

- **Horse**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Sheep**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Goat**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Dog**

Intravenska uporaba:

- **govedo**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Cat**

- **Horse**

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day

- **Sheep**

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day

- **Goat**

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day

- **Dog**

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QB05BB02

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Osalia

Marketing authorisation date:

3/02/2020

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Pristojni organ:

National Veterinary Medicines Agency

Številka dovoljenja :

FR/V/1193488 2/2020

Datum spremembe statusa dovoljenja:

3/02/2020

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040706>