

GLUCOVET SOLUCION INYECTIONABLE

Pooblašeno

- Acetylmethionine
- Arginine hydrochloride
- Glucose monohydrate
- Fructose

Product identification

Ime zdravila:

GLUCOVET SOLUCION INYECTIONABLE

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

310.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

- **govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Goat**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Intravenska uporaba:

- **govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Goat

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QA05C

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

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:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

19/11/2019

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Divasa Farmavic S.A.

Pristojni organ:

(AEMPS)

Številka dovoljenja :

3840 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja:

20/11/2019

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.

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082841>