

# GLUCOVET solution for injection

Ima dovoljenje za promet

- Glucose monohydrate
- Magnesium chloride
- Calcium borogluconate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

GLUCOVET solution for injection

---

### 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](#)

---

### Pot uporabe:

Intravenska uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
16.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
3.14 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
5.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
7.63 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QB05XA30

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

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:**

Vetprom AD

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

8/12/2008

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Vetprom AD

---

**Pristojni organ:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

0022-2153

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

7/01/2014

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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

## Označevanje

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

## Navodilo za uporabo

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