

# GLUCOSIO S.A.L.F. 33%, 330 mg/ml soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

- Glucose monohydrate

Ima  
dovoljenje za  
promet

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

GLUCOSIO S.A.L.F. 33%, 330 mg/ml soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

### Učinkovina:

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](#)

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](#)

363.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Raztopina za infundiranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Intravenska uporaba:**

- 

**govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

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

QB05BA03

---

**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](#)

---

**Na voljo v:**

Italy

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

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

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

28/12/2004

---

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

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

---

**Pristojni organ:**

Ministry Of Health

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

103698

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

28/12/2009

---

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). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.