

Glucose B. Braun Vet Care 50 mg/ml solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Godkänd

- Glucose monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Glucose B. Braun Vet Care 50 mg/ ml solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get

Häst

Svin

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
55.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB05B

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

B. Braun Melsungen AG

Godkännandedatum:

24/03/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

B BRAUN MEDICAL S.A.

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

V7006055.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/03/2022

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0183/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tyskland Irland Italien Nederländerna

Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.