

# BIOVEINE CALCIUM G.M.C.

Autoriseret

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

BIOVEINE CALCIUM G.M.C.

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

---

**Administrationsvej:**

Intravenøs anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

90.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intravenøs anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA12AX

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

France

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratoires Biove

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

24/07/1992

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratoires Biove

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/8411172 2/1992

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

24/07/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.