

BOROGLUCONAT DE CALCIU FP

Autoriseret

380 mg/ml + 65 mg/ml + 60 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini, pisici și nutrii

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BOROGLUCONAT DE CALCIU FP 380 mg/ml + 65 mg/ml + 60 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini, pisici și nutrii

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Ged

Får

Svin
Hund
Kat
Mink

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse
Intramuskulær anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intravenøs anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

•

Ged

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12AX

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

28/11/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

150293

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/12/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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