

Calcii Borogluconas 187 mg/ml solution pour perfusion intraveineuse pour bovins, ovins et chevaux

Autoriseret

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Calcii Borogluconas 187 mg/ml solution pour perfusion intraveineuse pour bovins, ovins et chevaux

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Hest

Kvæg

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

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

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

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Får

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Hest

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Kvæg

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA02AD

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dechra Veterinary Products

Dato for markedsføringstilladelse:

21/04/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighed:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

V 855/16/10/1515

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/04/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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