

# Calcii borogluconas 25% inj 216,6 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Zugelassen

- Calcium gluconate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Calcii borogluconas 25% inj 216,6 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Pferd

Schwein

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

216.60 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Pferd**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

**Schwein**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA12AA03

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in polieren

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Zulassungsdatum:**

29/06/2001

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

1170

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/06/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.