

C-B-Gluconat 38% plus 6%

Zugelassen

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

C-B-Gluconat 38% plus 6%

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Ziege

Schaf

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

38.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Ziege

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Pferd

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QA12AX

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID5) 6000 Milliliter: Folienverpackung mit 12 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Flasche (Polypropylen) mit 500 Milliliter

(ID4) 3000 Milliliter: Folienverpackung mit 6 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Flasche (Polypropylen) mit 500 Milliliter

(ID3) 6000 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 12 Flasche (Polypropylen) mit jeweils 500 Milliliter

(ID2) 3000 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 6 Flasche (Polypropylen) mit jeweils 500 Milliliter

(ID1) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polypropylen) mit 500 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

28/04/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6933051.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/04/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente