

# BIOVEINE GLUCONATE DE CALCIUM

Εγκεκριμένο

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

BIOVEINE GLUCONATE DE CALCIUM

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
280.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
90.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

##### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

##### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

##### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

#### **Υποδόρια χρήση:**

- 

##### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

##### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

### **Ενδοφλέβια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA12AX

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Διαθέσιμο σε:**

France

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά  
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Laboratoires Biove

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

24/07/1992

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratoires Biove

---

### **Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/0412422 9/1992

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

24/07/2012

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.