

CALCIU GLUCONIC FP 10%, soluție injectabilă

Εξουσιοδοτημένο

- Calcium gluconate monohydrate

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

CALCIU GLUCONIC FP 10%, soluție injectabilă

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Άλογο

Αίγα

Πρόβατο

Κουνέλι

Γάτα

Σκύλος

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
104.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδοφλέβια χρήση:

• **Βοοειδή**

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

• **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• **Αίγα**

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

• **Πρόβατο**

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

• **Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• **Γάτα**

• **Σκύλος**

Ενδομυϊκή χρήση:

• **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
-

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QA12AA03

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Marketing authorisation date:

26/11/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός άδειας:

150395

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

21/03/2022

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014762>