

# Calcium Borogluconatum 25% 210,5 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Εγκεκριμένο

- Calcium gluconate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Calcium Borogluconatum 25% 210,5 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Άλογο

Χοίρος

Σκύλος

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

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

#### **Ενδοφλέβια χρήση:**

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

#### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

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

QA12AA

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

---

## 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 Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

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

28/04/1999

---

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

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

0727

---

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

28/04/1999

---

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Επισήμανση

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