

C-B-Gluconat 24% plus 6%, infusioonilahus hobustele, veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele

Εξουσιοδοτημένο

- Calcium gluconate
- Boric acid
- Magnesium chloride

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

C-B-Gluconat 24% plus 6%, infusioonilahus hobustele, veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Άλογο

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για έγχυση

Withdrawal period by route of administration:

Ενδοφλέβια χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QA12AX

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

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

Available in:

Estonia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

7/04/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Αρμόδια αρχή:

State Agency Of Medicines

Αριθμός άδειας:

1379

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

7/04/2006

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/600000058680>