

BOROGLUCONAT DE CALCIU FP

Autorizado

380 mg/ml + 65 mg/ml + 60

mg/ml, soluție injectabilă pentru

cai, bovine, oi, capre, porci, câini,

pisici și nutrii

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BOROGLUCONAT DE CALCIU FP 380 mg/ml + 65 mg/ml + 60 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini, pisici și nutrii

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Caprino

Ovino

Porcino
Perros
Gatos
Visones

Vía de administración:

Vía intravenosa
Vía intramuscular
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
380.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
60.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
65.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

•

Caprino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA12AX

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/11/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

150293

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/12/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.