

Calcii borogluconas 25% inj 216,6 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizado

- Calcium gluconate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Calcii borogluconas 25% inj 216,6 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

216.60 Miligramo(s)/Mililitro / 1.00 Miligramo(s)/Mililitro

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Porcino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Porcino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QA12AA03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

29/06/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1170

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/06/2001

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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