

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

Autorizado

- Calcium gluconate
- Boric acid
- Magnesium chloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Caballos

Ovino

Caprino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

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

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

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

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución para perfusión

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intravenosa:**

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

## Porcino

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QA12AX

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Estonia

---

### **Disponible en:**

Estonia

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

---

## 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:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

6/04/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1379

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/04/2006

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058680>