

Calcii Borogluconas 187 mg/ml Oplossing voor infusie

Autorizado

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Calcii Borogluconas 187 mg/ml Oplossing voor infusie
Calcii Borogluconas 187 mg/ml Solution pour perfusion
Calcii Borogluconas 187 mg/ml Infusionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino
Caballos
Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Ovino

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

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

QA02AD

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:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Veterinary Products

Fecha de autorización de comercialización:

1/03/1977

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V162784

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/10/2019

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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