

C-B-GLUCONAT 24 % PLUS 6 %

Autorizado

infuzinis tirpalas arkliams,
galvijams, avims, ožkoms ir
kiaulėms

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

C-B-GLUCONAT 24 % PLUS 6 % infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

24.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Caballos

- All relevant tissues. 0 Día

-

Bovino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Ovino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Caprino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Porcino

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QA12AX

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

11/07/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/94/0101/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/03/2007

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

Documentos

RV0101.pdf