

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

Volitatud

- Magnesium chloride
- Boric acid
- Calcium gluconate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

lammas

kits

sig

Manustamisviis:

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Infusioonilahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 0 day
- piim. 0 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 0 day
- piim. 0 day

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 0 day
- piim. 0 day

-

kits

- liha ja söödavad koed. 0 day
- piim. 0 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QA12AX

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Eesti

Saadaval:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

6000 ml: Pudel (PP), suletud bromobutüülkummist punnkorgiga ja kaetud alumiiniumkattega, karbis 12 x 500ml.

500 ml: Pudel (PP), suletud bromobutüülkummist punnkorgiga ja kaetud alumiiniumkattega, karbis 1 x 500ml.

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Müügiloa kuupäev:

6/04/2006

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Müügiloa number:

1379

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/04/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte