

# C-B-Gluconat 24% plus 6% šķīdums infūzijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Autorisé

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Product identification

### Dénomination du médicament:

C-B-Gluconat 24% plus 6% šķīdums infūzijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām un cūkām

---

### Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Chèvre

Mouton

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

---

## Product details

### **Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en Anglais  
24.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

##### **• Cheval**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

##### **• Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

##### **• Chèvre**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

##### **• Mouton**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

##### **• Porc**

- Viande et abats. 0 day
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA12AX

---

### **Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Lettonie

---

**Available in:**

Lettonie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Marketing authorisation date:**

5/02/2014

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/14/0004

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/02/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014038>