

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

Autorisé

- Magnesium chloride
- Boric acid
- Calcium gluconate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Mouton

Chèvre

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QA12AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Disponible en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale 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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/04/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1379

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/04/2006

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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