

# C-B-Gluconat 38% plus 6%

Autorisé

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

C-B-Gluconat 38% plus 6%

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Chèvre

Mouton

Cheval

Porc

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

38.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- 

#### **Bovins**

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Chèvre**

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- 

#### **Cheval**

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 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:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

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

28/04/2004

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**6933051.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**28/04/2004

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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