

C-B-Gluconat 24% plus 6%

Autorisé

- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

C-B-Gluconat 24% 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

6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

24.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.00 gram(s) / 100.00 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

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

Cheval

- 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:

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:

5/04/2004

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:6933364.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:5/04/2004

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.