

Calciumborogluconat- Infusionslösung

Autorisé

- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Calciumborogluconat-Infusionslösung

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chèvre

Mouton

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
240.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
30.00 gram(s) / 1000.00 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

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

•

Chèvre

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 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](#)

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:

Serumwerk Bernburg AG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/06/2005

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

Serumwerk Bernburg AG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

3100133.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/06/2005

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.