

# CALCIUM GLUCONAT 38 % Kon- Pharma oldatos injekció A.U.V.

Autorisé

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

CALCIUM GLUCONAT 38 % Kon-Pharma oldatos injekció A.U.V.

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

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## 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

38.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- 

##### **Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 0 day

#### **Voie sous-cutanée:**

-

**Bovins**

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

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QA12CX

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Hungarian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

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

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

---

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

Kon-Pharma GmbH

---

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

4/11/1997

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

4/11/1997

---

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