

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

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.