

# Magborgluc, oplossing voor infusie voor runderen

Nem engedélyezett

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Magborgluc, oplossing voor infusie voor runderen

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

36.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

88.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos infúzió

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intravénás alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

**Subcutan alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QA12CC01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

**További információ**

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

16/01/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 1298

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

18/04/2024

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.