

C-B-GLUCONAT 24 % PLUS 6 %

Engedélyezett

infuzinis tirpalas arkliams,
galvijams, avims, ožkoms ir
kiaulėms

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

C-B-GLUCONAT 24 % PLUS 6 % infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms ir
kiaulėms

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

szarvasmarha

juh

kecske

sertés

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

24.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos infúzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- All relevant tissues. 0 day

-

szarvasmarha

- All relevant tissues. 0 day

-

juh

- All relevant tissues. 0 day

-

kecske

- All relevant tissues. 0 day

-

sertés

- All relevant tissues. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12AX

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Lithuania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/07/1994

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/94/0101/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/03/2007

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

RV0101.pdf