

BIOVEINE GLUCONATE DE CALCIUM

Heimilað

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BIOVEINE GLUCONATE DE CALCIUM

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska
90.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA12AX

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)
Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratoires Biove

Dagsetning markaðsleyfis:

24/07/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratoires Biove

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/0412422 9/1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/07/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.