

# C-B-Gluconat 24% plus 6% šķīdums infūzijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Autorizzato

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

C-B-Gluconat 24% plus 6% šķīdums infūzijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām un cūkām

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

bovini

Caprino

Ovino

Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

24.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

6.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

6.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per infusione

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso endovenoso:**

- 

#### **Cavallo**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **bovini**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Caprino**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Ovino**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

## **Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA12AX

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Authorised in:**

Lettonia

---

### **Available in:**

Lettonia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Marketing authorisation date:**

5/02/2014

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/NRP/14/0004

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/02/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014038>