

BIOVEINE GLUCONATE DE CALCIUM

Autorizzato

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BIOVEINE GLUCONATE DE CALCIUM

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

280.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

90.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

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

-

Ovino

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

-

Caprino

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

Uso sottocutaneo:

-

bovini

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

-

Ovino

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

-

Caprino

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

Uso endovenoso:

-

bovini

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

-

Ovino

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

-

Caprino

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

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

QA12AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratoires Biove

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/07/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0412422 9/1992

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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