

# Calcii borogluconas 25% inj 216,6 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizzato

- Calcium gluconate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Calcii borogluconas 25% inj 216,6 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Cavallo  
Suino  
Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

216.60 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Cavallo**

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Suino**

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QA12AA03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Polish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/06/2001

---

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

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

1170

---

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

29/06/2001

---

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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