**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000058680

# C-B-Gluconat 24% plus 6%, infusioonilahus hobustele, veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele

Autorizzato

- Magnesium chloride
- Boric acid
- Calcium gluconate

# Identificazione del prodotto

#### Denominazione del medicinale:

C-B-Gluconat 24% plus 6%, infusioonilahus hobustele, veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in Inglese

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

Disponibile solo in **Inglese** 

# Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Ovino

Caprino

Suino

#### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

# Informazioni sul prodotto

#### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>Inglese</u> 60.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in <u>Inglese</u> 60.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in <u>Inglese</u> 240.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

#### Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

# Tempo di attesa per via di somministrazione: ..

**Uso endovenoso:** 

# bovini

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

•

#### Cavallo

- 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

Suino

- carni e frattaglie. O giorno

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

QA12AX

## Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

#### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

#### Autorizzato in:

Estonia

#### Disponibile in:

Estonia

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Estone

Disponibile solo in Estone

# 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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

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

6/04/2006

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

#### Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

#### Numero di autorizzazione:

1379

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

6/04/2006

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.