

C-B-Gluconat 24% plus 6%

Autorizzato

- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

C-B-Gluconat 24% plus 6%

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Caprino

Ovino

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

6.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

24.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

6.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

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

-

Caprino

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

-

Ovino

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

-

Cavallo

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 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:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/04/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6933364.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/04/2004

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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