

C-B-GLUCONAT 24 % PLUS 6 %

Autorizzato

infuzinis tirpalas arkliams,
galvijams, avims, ožkoms ir
kiaulėms

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

C-B-GLUCONAT 24 % PLUS 6 % infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Ovino

Caprino

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

6.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

24.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

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

-

Cavallo

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Ovino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Caprino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Suino

- tutti i tessuti rilevanti. 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:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/07/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/94/0101/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/03/2007

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

Documenti

RV0101.pdf