

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

Registruotas

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Galvijai

Avis

Ožka

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Vaisto duomenys**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.00 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.00 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

24.00 gram(s) / 100.00 mililitrai

Vaisto forma:

Infuzinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į veną:**

-

Žirgas

- All relevant tissues. 0 d.

-

Galvijai

- All relevant tissues. 0 d.

-

Avis

- All relevant tissues. 0 d.

-

Ožka

- All relevant tissues. 0 d.

-

Kiaulė

- All relevant tissues. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QA12AX

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Lithuania

Pakuotės aprašymas:

12 polipropileninių butelių, užkimštų brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubtų aliumininiais gaubteliais. Buteliai gali būti supakuoti į kartonines dėžes.

6 polipropileniniai buteliai, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais. Buteliai gali būti supakuoti į kartonines dėžes.

1 polipropileninis butelis po 500 ml, užkimštas brombutilinės gumos kamšteliu ir apgaubtas aliumininiu gaubteliu.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Rinkodaros leidimo data:

11/07/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/94/0101/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

11/03/2007

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

RV0101.pdf