

# Calcii Borogluconas 187 mg/ml solution pour perfusion intraveineuse pour bovins, ovins et chevaux

Awtorizzat

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Calcii Borogluconas 187 mg/ml solution pour perfusion intraveineuse pour bovins, ovins et chevaux

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

**Metodu ta' amministrazzjoni:**

Użu għal ġol-vini

---

**Detalji tal-prodott****Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
187.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni għall-infużjoni

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:****Użu għal ġol-vini:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

- 

**Horse**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

- 

**Cattle**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QA02AD

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediz](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Dechra Veterinary Products

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

21/04/1993

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Awtorità responsabbli:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

V 855/16/10/1515

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

13/04/2007

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.