

BIOVEINE ELECTROLYTES

Geautoriseerd

- Glucose monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate
- Sodium acetate trihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

BIOVEINE ELECTROLYTES

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
11.88 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.45 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
3.51 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
4.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
6.77 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

• **Kalveren**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB05BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratoires Biové

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Toelatingsnummer:

FR/V/1166133 9/2015

Wijzigingsdatum status toelating:

22/12/2021

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040610>