

Calcium Borogluconatum 25% 210,5 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Toegelaten

- Calcium gluconate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Calcium Borogluconatum 25% 210,5 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap
Paard
Varken
Hond
Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik
Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

Intramusculair gebruik:

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Pools

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

28/04/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

0727

Datum toelatingswijziging:

28/04/1999

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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