

Calcii borogluconas 25% inj 216,6 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Toegelaten

- Calcium gluconate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Calcii borogluconas 25% inj 216,6 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Varken
Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

216.60 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Varken

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QA12AA03

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 Pulawy Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

29/06/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

1170

Datum toelatingswijziging:

29/06/2001

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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.