

C-B-Gluconat 24% plus 6%, infusioonilahus hobustele, veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele

Toegelaten

- Magnesium chloride
- Boric acid
- Calcium gluconate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

C-B-Gluconat 24% plus 6%, infusioonilahus hobustele, veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Schaap

Geit

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachtijd per toedieningsweg:**Intraveneus gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AX

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Estland

Beschikbaar in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Handelsvergunningsdatum:

6/04/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

1379

Datum toelatingswijziging:

6/04/2006

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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