

C-B-Gluconat 24% plus 6%

Toegelaten

- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

C-B-Gluconat 24% plus 6%

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geit

Schaap

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

24.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

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

-

Geit

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

-

Schaap

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

-

Paard

- 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:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Handelsvergunningsdatum:

5/04/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

6933364.00.00

Datum toelatingswijziging:

5/04/2004

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

Documenten

Combined File of all Documents

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