

Calcii Borogluconas 187 mg/ml Oplossing voor infusie

Toegelaten

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Calcii Borogluconas 187 mg/ml Oplossing voor infusie
Calcii Borogluconas 187 mg/ml Solution pour perfusion
Calcii Borogluconas 187 mg/ml Infusionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap
Paard
Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
187.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
 - Milk. no withdrawal period 0 days
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA02AD

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Dechra Veterinary Products

Handelsvergunningsdatum:

1/03/1977

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V162784

Datum toelatingswijziging:

21/10/2019

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)