

# C-B-GLUCONAT 38 % PLUS 6 % infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

Niet  
gemachtigd

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

C-B-GLUCONAT 38 % PLUS 6 % infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms ir  
kiaulėms

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Paard

Rund

Schaap

Geit

Varken

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
38.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor infusie

---

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

:  
QA12AX

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Fins](#) [Zweeds](#)  
[Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Litouwen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

---

## 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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

25/03/2007

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Vergunningsnummer:**

LT/2/07/1736/001

---

### **Datum toelatingswijziging:**

29/03/2012

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

RV1736.pdf