

BOROGLUCONAT DE CALCIU FP

Autorisert

380 mg/ml + 65 mg/ml + 60 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini, pisici și nutrii

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BOROGLUCONAT DE CALCIU FP 380 mg/ml + 65 mg/ml + 60 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini, pisici și nutrii

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

geit

sau

gris
hund
katt
mink

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
380.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
60.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
65.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

•

geit

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

sau

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/11/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

150293

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/12/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.