

C-B-Gluconat 24% plus 6%

Dopuszczony

- Boric acid
- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION
- Magnesium chloride hexahydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

C-B-Gluconat 24% plus 6%

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)

Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie dożylne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski
6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
24.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
6.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dożylne:

-

Cattle

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

-

Goat

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

-

Sheep

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

-

Horse

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

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA12AX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Germany

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

5/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

6933364.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/04/2004

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073382>