

Calcii Borogluconas 187 mg/ml solution pour perfusion intraveineuse pour bovins, ovins et chevaux

Dopuszczony

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Calcii Borogluconas 187 mg/ml solution pour perfusion intraveineuse pour bovins, ovins et chevaux

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#)

[fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dożylne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
187.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dożylne:

-

Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Horse

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA02AD

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Dechra Veterinary Products

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/04/1993

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Eurovet Animal Health B.V.

Organ odpowiedzialny:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numer pozwolenia:

V 855/16/10/1515

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/04/2007

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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