

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035628>

BIOVEINE GLUCONATE DE CALCIUM

Autorizat

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BIOVEINE GLUCONATE DE CALCIUM

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
280.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
90.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratoires Biove

Data autorizației de comercializare:

24/07/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratoires Biove

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/0412422 9/1992

Data modificării statusului autorizației:

24/07/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.