

# Calcium Borogluconatum 25% 210,5 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizat

- Calcium gluconate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Calcium Borogluconatum 25% 210,5 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Oaie  
Cal  
Porc  
Câine  
Bovine

---

### **Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă  
Administrare subcutanată  
Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

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

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

-

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare intramusculară:**

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA12AA

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## 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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/04/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

0727

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/04/1999

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.