

# Calcii borogluconas 25% inj 216,6 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizat

- Calcium gluconate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Calcii borogluconas 25% inj 216,6 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Câine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

216.60 milligram(e)/mililitru / 1.00 milligram(e)/mililitru

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

**Administrare intravenoasă:**

•

**Bovine**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

**Cal**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

**Administrare subcutanată:**

•

**Bovine**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

**Porc**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

---

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

QA12AA03

---

**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](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

29/06/2001

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

1170

---

**Data modificării statusului autorizației:**

29/06/2001

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

## Prospectul

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

## Etichetarea

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