

# C-B-Gluconat 24% plus 6%, infusioonilahus hobustele, veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele

Autorizat

- Magnesium chloride
- Boric acid
- Calcium gluconate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

C-B-Gluconat 24% plus 6%, infusioonilahus hobustele, veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Cal

Oaie

Capră

Porc

### **Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

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

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

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

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

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție perfuzabilă

---

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

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

#### **Cal**

- 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

- 

## **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

---

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

QA12AX

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

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

---

### **Disponibil în:**

Estonia

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

---

## 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:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Data autorizației de comercializare:**

6/04/2006

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

1379

---

**Data modificării statusului autorizației:**

6/04/2006

---

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.