

# Glucamagnesium, oplossing voor infusie voor runderen

Autorizat

- Magnesium chloride
- Calcium gluconate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Glucamagnesium, oplossing voor infusie voor runderen

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Bovine

---

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

84.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

160.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție perfuzabilă

---

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

- 

**Bovine**

- Lapte. no withdrawal period zero days
  - Carne și organe. no withdrawal period zero days
- 

**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](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bridgefarma B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

16/01/1992

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Biokema Europe

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 3567

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/03/2021

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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