

# Calciumborogluconat- Infusionslösung

Autorizat

- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Calciumborogluconat-Infusionslösung

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Capră

Oaie

Cal

Porc

### **Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

## Detalii produs

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

Disponibile numai în Engleză  
240.00 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
30.00 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție perfuzabilă

---

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

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

#### **Bovine**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Capră**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

#### **Cal**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare subcutanată:**

•

**Capră**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

**Cal**

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

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Data autorizației de comercializare:**

24/06/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

3100133.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/06/2005

---

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.