

# Calcii Borogluconas 187 mg/ml solution pour perfusion intraveineuse pour bovins, ovins et chevaux

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Calcii Borogluconas 187 mg/ml solution pour perfusion intraveineuse pour bovins, ovins et chevaux

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
govedo

**Pot uporabe:**

Intravenska uporaba

---

**Podatki o zdravilu****Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

187.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Raztopina za infundiranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Intravenska uporaba:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

- 

**Horse**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

- 

**govedo**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QA02AD

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Dechra Veterinary Products

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

21/04/1993

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Pristojni organ:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

V 855/16/10/1515

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

13/04/2007

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.