

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

Godkänd

- Magnesium chloride
- Boric acid
- Calcium gluconate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Häst

Får

Get

Svin

### Administreringsväg:

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Infusionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intravenös användning:**

•

#### **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

•

#### **Häst**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

•

#### **Får**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

•

#### **Get**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

- 

## **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QA12AX

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Estland

---

### **Tillgänglig i:**

Estland

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Godkännandedatum:**

6/04/2006

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

1379

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

6/04/2006

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.