

CALCIVITOL

Разрешен

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CALCIVITOL

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

заек

овца

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Интраперитонеално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
280.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
91.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

заек

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

заек

- Milk. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

заек

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Интраперитонеално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

•

заек

- Meat and offal. 0 day

•

овца

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QA12AX

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Dopharma France S.A.S.

Дата на разрешение за търговия:

14/05/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dopharma France S.A.S.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/1429874 5/1991

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/05/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.