

НЕОКАЛ 300

Разрешен

- Calcium gluconate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate
- Caffeine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

НЕОКАЛ 300

NEOCAL 300

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

овца

коза

свиня

куче

котка

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

66.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

64.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 0 day Мляко: нула дни.

-

говеда

- Meat and offal. 0 day Мляко: нула дни.

-

овца

- Meat and offal. 0 day Мляко: нула дни.

-

коза

- Meat and offal. 0 day Мляко: нула дни.

•

СВИНЯ

- 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 Исландски
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:

Флакон от тъмно стъкло (хидролитична група тип II), обем 250 ml, затворен с
бромбутилова гумена запушалка и алуминиева капачка

Флакон от тъмно стъкло (хидролитична група тип II), обем 100 ml затворен с
бромбутилова гумена запушалка и алуминиева капачка

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 Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Dsm Denitrans OOD

Дата на разрешение за търговия:

20/03/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dsm Denitrans OOD

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2872

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/10/2022

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

Документи

Кратка характеристика на продукта