

CALFORMAG, Injekční roztok

Неразрешен

- PHOSPHORUS
- CALCIUM
- MAGNESIUM

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CALFORMAG, Injekční roztok

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

овца

коза

свиня

куче

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

44.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

кон

- Meat. 0 day

•

овца

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

коза

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

свиня

- Meat. 0 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

кон

- Meat. 0 day

•

овца

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

коза

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

свиня

- Meat. 0 day

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

кон

- Meat. 0 day

•

овца

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

коза

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

свиня

- Meat. 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:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

BB Pharma a.s.

Дата на разрешение за търговия:

2/01/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Farmacia Martin a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Номер на разрешението за търговия:

96/002/02-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/10/2022

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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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