

# Calciovet oldatos injekció A.U.V.

Разрешен

- Calcium saccharate
- Sodium hypophosphite
- CALCIUM GLUCOHEPTONATE
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Calciovet oldatos injekció A.U.V.

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

куче

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

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

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

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

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

Налично само в Английски  
60.00 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

•

##### овца

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

#### Интравенозно приложение:

•

##### говеда

- Milk. 0 day
- 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](#) [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:**

Налично само в [Унгарски](#)

Налично само в [Унгарски](#)

---

## 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](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

12/06/1998

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Отговорен орган:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

12/06/1998

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)