

КАЛЦИВЕКС

Разрешен

- Calcium gluconate
- Calcium hypophosphite
- Magnesium chloride
- Glucose

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

КАЛЦИВЕКС
CALCIVEX

Активно вещество:

Налично само в [English](#)
Налично само в [English](#)
Налично само в [English](#)
Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
кон
коза
овца

Начин на приложение:

Интравенозно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

15.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

2.75 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

8.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

17.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

•

кон

- Meat and offal. 0 day

•

коза

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

•

овца

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

•

коза

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) Код:

QA12AA

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Стерилни полупрозрачни полиетиленови и стъклени флакони от 500 ml
Стерилни полупрозрачни полиетиленови и стъклени флакони от 250 ml
Стерилни полупрозрачни полиетиленови и стъклени флакони от 100 ml
Стерилни полупрозрачни полиетиленови и стъклени флакони от 50 ml
Стерилни полупрозрачни полиетиленови и стъклени флакони от 20 ml
Стерилни полупрозрачни полиетиленови и стъклени флакони от 10 ml

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Farma Sis OOD

Дата на разрешение за търговия:

8/06/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

S P Veterinaria S.A.

Отговорен орган:

Bulgarian Agency For Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

0022-1590

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/05/2016

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093037>