

НОРОКАЛЦИН 20 СМ ИНЖЕКТИВЕН

Неразрешен

- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Boric acid
- Calcium gluconate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

НОРОКАЛЦИН 20 СМ ИНЖЕКТИВЕН

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
20.00 gram(s) / 400.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)
13.60 gram(s) / 400.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)
66.40 gram(s) / 400.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

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](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Полипропиленови флакони за инжекции от 400 ml, затворени с бромбутилова запушалка и пломбирани с алуминиево капаче

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:

Asklep-Pharma OOD

Дата на разрешение за търговия:

28/04/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1559

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/08/2025

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling