

Calciveyhol 38 šķīdums infūzijām liellopiem, cūkām un aitām

Разрешен

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Calciveyhol 38 šķīdums infūzijām liellopiem, cūkām un aitām

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

теле

свиня

овца

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

теле

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- 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

Наличен в:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

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 Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Veyx Pharma GmbH

Дата на разрешение за търговия:

8/09/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Veyx Pharma GmbH

Отговорен орган:

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/00/1250

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/09/2000

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.