

MEGACAL-M BVP, Injekční roztok

Autorizovaný

- Magnesium
- Calcium
- Phosphorus

Product identification

Název léčivého přípravku:

MEGACAL-M BVP, Injekční roztok

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

46.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózní podání:

• **Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

Subkutánní podání:

• **Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA12AX

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Česko

Popis balení:

sklo injekční lahvička 1 x 100.0 ml

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ballinskelligs Veterinary Products

Marketing authorisation date:

30/04/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ballinskelligs Veterinary Products Limited

Odpovědný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Registrační číslo:

96/090/04-C

Datum změny stavu registrace:

30/04/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079382>