

LV Calmasol-204 S šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Autoriseret

- Magnesium chloride hexahydrate
- Toldimfos sodium
- Calcium gluconate monohydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LV Calmasol-204 S šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Får

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse
Subkutan anvendelse
Intraperitoneal anvendelse
Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på engelsk
3.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på engelsk
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på engelsk
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Not specified. 0 dag

-

Hest

- Not specified. 0 dag

-

Får

- Not specified. 0 dag

-

Svin

- Not specified. 0 dag

-

Hund

-

Kat

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Not specified. 0 dag

-

Hest

- Not specified. 0 dag

-

Får

- Not specified. 0 dag

-

Svin

- Not specified. 0 dag

-

Hund

-

Kat

Intraperitoneal anvendelse:

-

Kvæg

- Not specified. 0 dag

-

Hest

- Not specified. 0 dag

-

Får

- Not specified. 0 dag

-

Svin

- Not specified. 0 dag

-

Hund

-

Kat

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Not specified. 0 dag

-

Hest

- Not specified. 0 dag

-

Får

- Not specified. 0 dag

-

Svin

- Not specified. 0 dag

-

Hund

-

Kat

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på tjekkisk estisk engelsk fransk italiensk lettisk litauisk portugisisk rumænsk Slovensk finsk Svensk islandsk Norwegian

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [lettisk](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [kroatisk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [finsk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Dato for markedsføringstilladelse:

27/02/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/19/0002

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/02/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.