

Calmagluc (60 mg + 22 mg + 30 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autoriseret

- Glucose
- Calcium gluconate
- Calcium hypophosphite
- Magnesium chloride hexahydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Calmagluc (60 mg + 22 mg + 30 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Kun tilgængelig på [English](#)

60.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Kun tilgængelig på [English](#)

22.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Kun tilgængelig på [English](#)

30.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

18/09/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

1317

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/09/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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

Produktresumé

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.