

CA-MG-Infuus

Autoriseret

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CA-MG-Infuus

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

119.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English
37.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English
7.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Milk. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

-

Får

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Milk. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Milk. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

-

Får

- Milk. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12AX

Udleveringsbestemmelse:

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

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Eurovet Animal Health B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

3/12/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 8301

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/06/2014

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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