

CALFORMAG, Injekční roztok

Ikke autoriseret

- PHOSPHORUS
- CALCIUM
- MAGNESIUM

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CALFORMAG, Injekční roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Får

Ged

Svin

Hund

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

44.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

- Meat. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Hest

- Meat. 0 dag

•

Får

- Meat. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Ged

- Meat. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Svin

- Meat. 0 dag

Subkutan anvendelse:

•

Kvæg

- Meat. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Hest

- Meat. 0 dag

•

Får

- Meat. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Ged

- Meat. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Svin

- Meat. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Hest

- Meat. 0 dag

•

Får

- Meat. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Ged

- Meat. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat. 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:Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

BB Pharma a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

2/01/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Farmacia Martin a.s.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/002/02-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/10/2022

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.