

Calcivet Solution for Injection for Cattle

Autoriseret

- Calcium gluconate
- Boric acid
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Calcivet Solution for Injection for Cattle

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

68.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12A

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 [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

2/10/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA22664/054/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/10/2000

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.