

Calcium S 50 aniMedica, otopina za injekciju, za goveda, ovce, koze, svinje, pse i mačke

Autoriseret

- Phosphorylcolamine
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium borogluconate
- Calcium hydroxide
- Calcium gluconate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Calcium S 50 aniMedica, otopina za injekciju, za goveda, ovce, koze, svinje, pse i mačke

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

429.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

13.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

31.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- 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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Croatia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)

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:

aniMedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

30/10/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

UP/I-322-05/13-01/453

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/04/2024

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.