

Calciovet oldatos injekció A.U.V.

Autoriseret

- Calcium saccharate
- Sodium hypophosphite
- CALCIUM GLUCOHEPTONATE
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Calciovet oldatos injekció A.U.V.

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

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
45.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
190.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

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

•

Får

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

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

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

-

Får

- Milk. 0 dag
- 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 [Hungarian](#)
Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Divasa Farmavic S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

12/06/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/06/1998

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet