

# Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

Zugelassen

- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Calciject 40 Vet. 30mg Ca/ml + 65mg/ml injektionsvæske, opløsning

Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

**Art der Anwendung:**  
intravenöse Anwendung

# Produktdetails

## **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## Darreichungsform:

## Injektionslösung

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

### **intravenöse Anwendung:**

- 1

Rind

- Milch. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QA12AX

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Verfügbar in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Scanvet Animal Health A/S

**Zulassungsdatum:**

2/06/1992

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

**Zulassungsnummer:**

14711

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/06/1992

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.