

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](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

●

Rind

- [illegible]

- Milch. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AX

Abgaberegelerung:

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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