

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Zugelassen

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

119.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

37.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

7.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

- Milch. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

- Milch. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

- Milch. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
Withdrawal period is zero days
- Milch. no withdrawal period
Withdrawal period is zero days

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

QA12AX

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

16/01/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 1609

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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