

# 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](http://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.