

Calmagluc (60 mg + 22 mg + 30 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Zugelassen

- Glucose
- Calcium gluconate
- Calcium hypophosphite
- Magnesium chloride hexahydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Calmagluc (60 mg + 22 mg + 30 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Verfügbar nur in englisch

60.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Verfügbar nur in englisch

30.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

18/09/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1317

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/09/2002

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

Dokumente

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

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