

Roborante Calier oldatos injekció A.U.V

Nicht
autorisiert

- Casein
- Phosphorylcholine calcium
- VITAMIN B12

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Roborante Calier oldatos injekció A.U.V

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Ziege

Hund

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schaf

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

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

-

Schaf

- Milch. 0 Tag
- 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 von der Zulassungsbehörde widerrufen

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Calier S.A.

Zulassungsdatum:

8/12/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/06/2025

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