

Calciject PMD Solution for Injection

Nicht
autorisiert

- Glucose monohydrate
- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Calciject PMD Solution for Injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

166.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

85.97 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injectio

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QA12AA20

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

1/10/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22664/029/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/03/2022

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.