

Calciject LV Solution for Injection

Nicht autorisiert

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium hydroxide
- Boric acid
- Calcium gluconate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Calciject LV Solution for Injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

13.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

73.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

388.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injectio

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

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

QA12

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

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:

22/03/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22664/044/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/01/2023

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.