

Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

Zugelassen

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Boric acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

Wirkstoff:

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](#)

350.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AX

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

10 x 500 ml Polypropylen-Infusionsflaschen mit Brombutylkautschukstopfen
1 x 500 ml Polypropylen-Infusionsflaschen mit Brombutylkautschukstopfen

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:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

10/08/1990

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH
Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00124

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/08/1990

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage