

Calciveyxol 38 380 mg/ml + 60 mg/ml + 50 mg/ml Infusionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

Zugelassen

- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Calciveyxol 38 380 mg/ml + 60 mg/ml + 50 mg/ml Infusionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 6000 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 12 Flasche (Polypropylen) mit jeweils 500 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID8) 3000 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 6 Flasche (Polypropylen) mit jeweils 500 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID12) 500 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 1 Flasche (Polypropylen) mit 500 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

28/05/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6902228.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/2004

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente