

CALCIVEX

Zugelassen

- Glucose
- Magnesium chloride
- Calcium hypophosphite
- Calcium gluconate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CALCIVEX

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Ziege

Schaf

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

17.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

8.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.75 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

15.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
milk -0 day

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
milk -0 day

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
milk -0 day

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag milk -0 day

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag milk -0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AA

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

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:

Farma Sis OOD

Zulassungsdatum:

7/06/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1590

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/05/2016

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.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.