

Calciveyxol 38 raztopina za infundiranje

Zugelassen

- Calcium gluconate
- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Calciveyxol 38 raztopina za infundiranje

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 Meso in organi: 0 dni.

- Milch. 0 Tag Mleko: 0 dni.

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Meso in organi: 0 dni.

- Milch. 0 Tag Mleko: 0 dni.

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Meso in organi: 0 dni.

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:

Slowenien

Verfügbar in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

26/10/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

NP/V/0055/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/10/1999

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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