

CALCIUM BIOTIKA 20 % w/v injekčný roztok

Δεν
εγκρίθηκε

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium carbonate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

CALCIUM BIOTIKA 20 % w/v injekčný roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Άλογο

Χοίρος

Πουλερικό

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
162.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English
8.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα
Zero days

-

Άλογο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα
Zero days

-

Χοίρος

- All relevant tissues. 0 Ημέρα
Zero days

-

Πουλερικό

- All relevant tissues. 0 Ημέρα
Zero days

-

Σκύλος

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Άλογο

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Χοίρος

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Πουλερικό

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Σκύλος

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Άλογο

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Χοίρος

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Πουλερικό

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Σκύλος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QA12AA20

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

BB Pharma a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/03/1969

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Farmacia Martin a.s.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

39/799/69-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

11/11/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014466>