

КАЛЦИН, иνжекционен разтвор

Εξουσιοδοτημένο

- Caffeine
- Magnesium chloride hexahydrate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Calcium gluconate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

КАЛЦИН, иνжекционен разтвор

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

6.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

6.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

16.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

-

Άλογο

-

Πρόβατο

-

Αίγα

-

Χοίρος

-

Σκύλος

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα milk-0 day

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα milk-0 day

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα milk-0 day

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Σκύλος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QD11AX03

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biopharm-Engineering AD

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

11/10/2019

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Biopharm-Engineering AD

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Agency For Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

0022-2928

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

11/10/2019

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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/600000044844>