

CALFORMAG injekčný roztok

Μη εγκεκριμένο

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium carbonate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium glycerophosphate pentahydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

CALFORMAG injekčný roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Σκύλος

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
44.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Πρόβατο

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Αίγα

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Χοίρος

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Άλογο

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Πρόβατο

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Αίγα

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Χοίρος

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QA12AX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

BB Pharma a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/12/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Farmacia Martin a.s.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:96/146/99-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας: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.