

Calciveychol 38

Εξουσιοδοτημένο

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Boric acid

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Calciveychol 38

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
 - Γάλα. 0 Ημέρα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QA12AX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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 German Estonian English French Italian Dutch Portuguese
Slovak Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Estonia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Veyx Pharma GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

6/04/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Veyx Pharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

State Agency Of Medicines

Αριθμός έγκρισης:

1389

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

6/04/2006

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/600000057005>