

## CA-MG-Infuus

Εγκεκριμένο

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

CA-MG-Infuus

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Βοοειδή

Πρόβατο

**Οδός χορήγησης:**

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

119.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

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

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Διάλυμα για έγχυση

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδοφλέβια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Γάλα. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Γάλα. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

#### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Γάλα. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

•

#### **Πρόβατο**

- Γάλα. no withdrawal period The withdrawal time is 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 Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Διαθέσιμο σε:**

Netherlands

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

---

## 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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

3/12/1993

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Medicines Evaluation Board

---

**Αριθμός έγκρισης:**REG NL 8301

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**17/06/2014

---

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