

CALFORMAG, Injekční roztok

Μη εγκεκριμένο

- PHOSPHORUS
- CALCIUM
- MAGNESIUM

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

CALFORMAG, Injekční roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

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

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Κρέας. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Κρέας. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Κρέας. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Κρέας. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Κρέας. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Κρέας. 0 Ημέρα

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 Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

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 Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

BB Pharma a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

2/01/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Farmacia Martin a.s.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Αριθμός έγκρισης:

96/002/02-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

19/10/2022

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

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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