

# Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

Εγκριμένο

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Boric acid

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

350.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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 Ώρα

#### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

---

### **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:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

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

---

### **Διαθέσιμο σε:**

Austria

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## 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 Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

aniMedica GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

10/08/1990

---

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

aniMedica GmbH

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

8-00124

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

10/08/1990

---

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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