

CA-MG-Infuus

Volitatud

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Product identification

Ravimi nimetus:

CA-MG-Infuus

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

Manustamisviis:

Intravenoosne

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

119.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)

37.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

7.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Infusioonilahus

Withdrawal period by route of administration:

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

The withdrawal period is zero days

- piim. no withdrawal period

The withdrawal period is zero days

-

lammas

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

The withdrawal time is zero days

- piim. no withdrawal period

The withdrawal period is zero days

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

The withdrawal time is zero days

- piim. no withdrawal period

The withdrawal period is zero days

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

The withdrawal period is zero days

-

lammas

- piim. no withdrawal period

The withdrawal time is zero days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:
QA12AX

Õiguslik tarnestaatus:
Käsimüügiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:
Valid

Authorised in:
Holland

Pakendi kirjeldus:
Turustatakse ainult Dutch

Additional information

Entitlement type:
Turustatakse ainult English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Ravimi müügiloa õiguslik alus:
Turustatakse ainult English French Italian Latvian Norwegian

Müügiloa hoidja:
Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:
3/12/1993

Partii vabastamise tootmiskohad:
Eurovet Animal Health B.V.

Vastutav asutus:
Medicines Evaluation Board

Authorisation number:
REG NL 8301

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/06/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059174>