

MAGNESIO CALCIQUE SOLUTION INJECTABLE

Myönnetty

- Calcium borogluconate
- Glucose
- Magnesium chloride hexahydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

MAGNESIO CALCIQUE SOLUTION INJECTABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Lamma

Vuohi

Koira

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Laskimoon

Vatsaonteloon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
370.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
48.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Vuohi

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Vuohi

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Vuohi

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Vatsaonteloon:

•

Nauta

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Sika

- Meat and offal. 0 day

•

Lammas

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Vuohi

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QA12AX

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)
Saatavissa vain kielillä [French](#)
Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Dopharma France S.A.S.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

12/11/1985

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Dopharma France

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/0912228 0/1985

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

12/11/2010

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.