

КАЛЦИН, инжекционен разтвор

Autorisé

- Calcium gluconate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate
- Caffeine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

КАЛЦИН, инжекционен разтвор

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Mouton

Chèvre

Porc

Chien

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

16.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
milk-0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
milk-0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
milk-0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD11AX03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Sopharma AD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/10/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Sopharma AD

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

0022-2928

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/10/2019

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.