

Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

Autorisé

- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Calciject 40 Vet. 30mg Ca/ml + 65mg/ml injektionsvæske, opløsning
Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day
- Lait. 0 day
- Lait. 0 day

- Lait. 0 day
- Lait. 0 day
- Lait. 0 day

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

QA12AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Demande fondée sur des données bibliographiques (article 22 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Scanvet Animal Health A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/06/1992

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

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

14711

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/06/1992

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055739>