

CA-MG-Infuus

Autorisé

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CA-MG-Infuus

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

119.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

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

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Lait. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

-

Mouton

- Viande et abats. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Lait. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Lait. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Viande et abats. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

-

Mouton

- Lait. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

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

QA12AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Dutch

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/12/1993

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

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 8301

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/06/2014

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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