

CALCIUM, 50%, Injekční roztok

Non autorisé

- CALCII GLUCONAS
- CALCIO CARBONATO
- Calcium saccharate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CALCIUM, 50%, Injekční roztok

Substance active:

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 sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

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

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

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Chair et peau. 0 day
- Lait. 0 day

-

Cheval

- Chair et peau. 0 day

-

Mouton

- Chair et peau. 0 day
- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Chair et peau. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc

- Chair et peau. 0 day

•

Chien

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Chair et peau. 0 day

- Lait. 0 day

•

Cheval

- Chair et peau. 0 day

•

Mouton

- Chair et peau. 0 day

- Lait. 0 day

•

Chèvre

- Chair et peau. 0 day

- Lait. 0 day

•

Porc

- Chair et peau. 0 day

•

Chien

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Chair et peau. 0 day

- Lait. 0 day

-

Cheval

- Chair et peau. 0 day

-

Mouton

- Chair et peau. 0 day

- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Chair et peau. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Chair et peau. 0 day

-

Chien

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

QA12AA20

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Czech

Disponible uniquement en Czech

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

BB Pharma a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/12/2000

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

Biotika a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numéro de l'autorisation:

96/086/00-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/10/2022

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.

Notice

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

Etiquetage

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/600000060111>