

Calciuminfusion forte + Magnesium Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe

Autorisé

- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Calciuminfusion forte + Magnesium Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

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

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

•

Bovins

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

•

Mouton

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

•

Cheval

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

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QA12CX99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/07/2005

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte e G

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6326262.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/07/2005

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.