

Calciolab 216.18/60/51 mg/ml solution for infusion

Autorisé

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Calciolab 216.18/60/51 mg/ml solution for infusion

Calciolab, 216,18/60/51mg/ml, Injekční roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Cheval

Chien

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

216.18 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

51.00 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

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

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

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

QA12

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Labiana Life Sciences S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/09/2024

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

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/052/24-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/09/2024

État membre de référence:

Estonie

Numéro de procédure:

EE/V/0107/001

États membres concernés:

Bulgarie Tchéquie Grèce Hongrie Lettonie Lituanie Slovaquie

Generic of:

600000055967

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