

Calcigluc (60 mg + 60 mg + 30 mg + 27 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Údaraithe

- Calcium chloride hexahydrate
- Magnesium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Product identification

Ainm an chógais:

Calcigluc (60 mg + 60 mg + 30 mg + 27 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)

[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riatha:

Úsáid infhéitheach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

27.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid infhéitheach:

• **Horse**

- Meat and offal. 5 week

• **Pig**

- Meat and offal. 5 week

• **Cattle**

- Meat and offal. 5 week

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QA12AX

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

24/05/1991

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Biowet Pulawy Ltd.

An t-údarás atá freagrach:

URPL

Uimhir údaráithe:

0790

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

24/05/1991

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055861>