

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Ovlašten

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Product identification

Naziv VMP-a:

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intravenski

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
119.30 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)
37.10 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)
7.60 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za infuziju

Withdrawal period by route of administration:

Intravenski:

• Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

• Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

Supkutano:

• Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

• Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QA12AX

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Dutch](#)

Dostupno samo u [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

16/01/1992

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Eurovet Animal Health B.V.

Odgovorno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj autorizacije:

REG NL 1609

Datum promjene statusa odobrenja:

28/05/2014

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057158>