

Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

Odobreno

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Boric acid

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intravenski

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
350.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
60.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
50.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 sat

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 sat
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA12AX

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Austria

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

aniMedica GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/08/1990

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

aniMedica GmbH

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Nadležno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj odobrenja:

8-00124

Datum promjene statusa odobrenja:

10/08/1990

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Označivanje

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

Uputa o lijeku

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