

CALCI-KEL 300, injekcinis tirpalas

Odobreno

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

CALCI-KEL 300, injekcinis tirpalas

Djelatna tvar:

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](#)

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

Put aplikacije:

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

279.24 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

40.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

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:

Lithuania

Opis paketa:

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

11/03/2008

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/97/0551/001

Datum promjene statusa odobrenja:

11/03/2008

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

Dokumenti

RV0551.pdf