

CALMAGINE SOLUTION INJECTABLE

Engedélyezett

- Metamizole sodium monohydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

CALMAGINE SOLUTION INJECTABLE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

macska

ló

kutya

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

522.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 18 day
- Milk. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement, ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédents la mise bas.

-

sertés

- Meat and offal. 15 day

-

ló

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement, ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédents la mise bas..

- Meat and offal. 18 day

•

sértés

- Meat and offal. 15 day

•

ló

- Meat and offal. 15 day

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN02BB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

France

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetoquinol S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/06/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetoquinol S.A.

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/4053504 3/1992

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/06/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.