

CALFORMAG injekčný roztok

Nem engedélyezett

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium carbonate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium glycerophosphate pentahydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

CALFORMAG injekčný roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

sertés

kutya

ló

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

44.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- All relevant tissues. 0 day

-

juh

- All relevant tissues. 0 day

-

kecske

- All relevant tissues. 0 day

-

sertés

- All relevant tissues. 0 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

juh

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

kecske

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

sertés

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

ló

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

Intramuscularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

juh

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

kecske

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

sertés

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12AX

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

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:

BB Pharma a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/12/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Farmacia Martin a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/146/99-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/11/2022

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.