

Calciummagnesium-ject 750 ml, oplossing voor injectie voor runderen en schapen

Engedélyezett

- Calcium borogluconate
- Magnesium chloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Calciummagnesium-ject 750 ml, oplossing voor injectie voor runderen en schapen

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

172.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

38.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Subcutan alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

-

juh

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QB05XA30

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](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

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:

Dopharma Research B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/02/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 3806

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/10/2016

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 (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.