

CALCIUM, 50%, Injekční roztok

Nem engedélyezett

- CALCII GLUCONAS
- CALCIO CARBONATO
- Calcium saccharate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

CALCIUM, 50%, Injekční roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

juh

kecske

sertés

kutya

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

350.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

27.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

-

ló

- Meat. 0 day

-

juh

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

-

kecske

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

-

sertés

- Meat. 0 day

Subcutan alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

ló

- Meat. 0 day

•

juh

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

kecske

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

sertés

- Meat. 0 day

Intramuscularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

•

ló

- Meat. 0 day

•

juh

- Meat. 0 day
- Milk. 0 day

•

kecske

- Meat. 0 day
- Milk. 0 day

•

sertés

- Meat. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12AA20

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](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

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](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

BB Pharma a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

13/12/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biotika a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Engedély száma:

96/086/00-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/10/2022

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.

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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