

Calciject 40 + 3 Solution for Injection

Engedélyezett

- Calcium gluconate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Boric acid

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Calciject 40 + 3 Solution for Injection

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

68.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Ireland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/10/1991

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

Health Products Regulatory Authority

Engedély száma:

VPA22664/032/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/10/1991

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.