

# Calciject PMD Solution for Injection

Nem engedélyezett

- Glucose monohydrate
- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Calciject PMD Solution for Injection

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

juh

### Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

166.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

85.97 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intravénás alkalmazás:

- 

##### juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

#### Subcutan alkalmazás:

- 

##### juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

---

### 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](#) [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 [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 Ltd

---

**Felelős hatóság:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Engedély száma:**

VPA22664/029/001

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

31/03/2022

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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.