

Procal Inj. Solution for injection for cattle, horses, calves, foals, sheep, goats, pigs, piglets, dogs, cats and rabbits

Engedélyezett

- CALCIUM GLUCOHEPTONATE
- Calcium gluconate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Procal Inj. инжекционен разтвор за говеда, коне, телета, кончета, овце, кози, прасета, прасенца, кучета, котки и зайци

Procal Inj. Solution for injection for cattle, horses, calves, foals, sheep, goats, pigs, piglets, dogs, cats and rabbits

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

borjú

csikó

juh

kecske

sertés
malac
kutya
macska
nyúl

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

350.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day milk-0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day milk-0 day

-

borjú

- Meat and offal. 0 day

-

csikó

- Meat and offal. 0 day

•

juh

- Meat and offal. 0 day 0-day

•

kecske

- Meat and offal. 0 day milk-0 day

•

sertés

- Meat and offal. 0 day

•

malac

- Meat and offal. 0 day

•

nyúl

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12AA03

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 [Bulgarian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Kepro B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/09/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Kepro B.V.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-1877

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/09/2012

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.

Címkeszöveg

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.