

# Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

Engedélyezett

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Boric acid

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

### 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](#)

350.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 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:**

QA12AX

---

### **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](#)

---

### **Elérhető:**

Austria

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

---

## 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:**

aniMedica GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

10/08/1990

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

aniMedica GmbH

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Engedély száma:**

8-00124

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

10/08/1990

---

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 található meg.

### Címkeszöveg

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

### Betegtájékoztató

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