

Calcimag vet, Kela, 12,8 mg Ca/ml, 2,87 mg Mg/ml, infusjonsvæske, oppløsning til storfe og småfe

Nem
engedélyezett

- Magnesium chloride
- Calcium chloride dihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Calcimag vet, Kela, 12,8 mg Ca/ml, 2,87 mg Mg/ml, infusjonsvæske, oppløsning til storfe og småfe

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

24.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

46.97 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos infúzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

•

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

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:

Revoked

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 [Norwegian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/08/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceres Pharmaceuticals

Felelős hatóság:

Norwegian Medical Products Agency

Engedély száma:

8125

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/09/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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