

CALCIVEX

Engedélyezett

- Calcium gluconate
- Calcium hypophosphite
- Magnesium chloride
- Glucose

Termék azonosítása

Készítmény neve:

КАЛЦИВЕКС
CALCIVEX

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
ló
kecske
juh

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

15.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.75 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

8.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

17.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day
milk -0 day

•

ló

- Meat and offal. 0 day

•

kecske

- Meat and offal. 0 day
milk -0 day

Subcutan alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day
milk -0 day

•

juh

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

•

kecske

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12AA

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

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:

Farma Sis OOD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/06/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

S P Veterinaria S.A.

Felelős hatóság:

Bulgarian Agency For Food Safety

Engedély száma:

0022-1590

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/05/2016

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 található meg.

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093037>