

CALCIJECT 40 CM injekčný roztok

Heimilað

- Calcium gluconate
- Boric acid
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CALCIJECT 40 CM injekčný roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

68.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues zero days

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA12AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

3/01/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/023/00-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/01/2001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.