

CALCIKEL 300

Viðurkennt

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CALCIKEL 300

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

279.24 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QA12AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Romanian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Dagsetning markaðsleyfis:

6/01/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

160381

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/12/2024

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041101>