

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Viðurkennt

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

119.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í English

37.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í English

7.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
- Mjólk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
- Mjólk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
- Mjólk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
 - Mjólk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
-

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

QA12AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Dutch](#)

Aðeins fáanlegt í [Dutch](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/01/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 1609

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/05/2014

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/600000057158>