

Calciphos (190 mg + 60 mg + 5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Heimilað

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate
- SODIUM GLYCEROPHOSPHATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Calciphos (190 mg + 60 mg + 5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Hestur

Svín

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

190.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- 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:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Polish

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/06/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

0865

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/06/1999

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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