

Calcium S 50 aniMedica, otopina za injekciju, za goveda, ovce, koze, svinje, pse i mačke

Heimilað

- Phosphorylcolamine
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium borogluconate
- Calcium hydroxide
- Calcium gluconate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Calcium S 50 aniMedica, otopina za injekciju, za goveda, ovce, koze, svinje, pse i mačke

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

Hundur
Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

429.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

13.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

31.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QA12AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska
Aðeins fáanlegt í króatíska
Aðeins fáanlegt í króatíska
Aðeins fáanlegt í króatíska
Aðeins fáanlegt í króatíska
Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

30/10/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/13-01/453

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/04/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.