

КАЛЦИН, инжекционен разтвор

Autorizzato

- Caffeine
- Magnesium chloride hexahydrate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Calcium gluconate

Product identification

Denominazione del medicinale:

КАЛЦИН, инжекционен разтвор

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Ovino

Caprino

Suino

Cane

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

2.50 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

6.40 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

6.60 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

16.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

-

bovini

-

Cavallo

-

Ovino

-

Caprino

-

Suino

-

Cane

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
milk-0 day

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno milk-0 day

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno milk-0 day

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QD11AX03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Biopharm-Engineering AD

Marketing authorisation date:

11/10/2019

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Biopharm-Engineering AD

Autorità responsabile:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numero di autorizzazione:

0022-2928

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/10/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044844>