

Calciject 40 Vet. iniektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

Autorizzato

- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Calciject 40 Vet. iniektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

332.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
65.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - latte. 0 giorno
 - latte. 0 giorno
 - latte. 0 giorno
 - latte. 0 giorno
 - latte. 0 giorno
 - latte. 0 giorno
-

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

QA12AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda bibliografica (Articolo 22 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Scanvet Animal Health A/S

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/06/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

14711

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/06/1992

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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