

CA-MG-Infuus

Autorizzato

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CA-MG-Infuus

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

119.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

37.10 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

7.60 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- latte. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

-

Ovino

- carni e frattaglie. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- latte. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- latte. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- carni e frattaglie. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

-

Ovino

- latte. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

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

QA12AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/12/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 8301

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/06/2014

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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