

Calcimag vet. Kela

Innrennsliislyf, lausn handa nautgripum og sauðfé

Non
autorizzato

- Calcium

Product identification

Denominazione del medicinale:

Calcimag vet. Kela Innrennsliislyf, lausn handa nautgripum og sauðfé

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
12.80 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Withdrawal period by route of administration:**Uso endovenoso:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

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

QA12AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Revocato

Authorised in:

Islanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Icelandic

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English Portuguese

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

14/10/2003

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorità responsabile:

Icelandic Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

IS/2/03/003/01

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/03/2022

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.

Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062666>