

Calcium "Norbrook" - Injektionslösung für Rinder

Autorizzato

- Calcium gluconate
- Boric acid
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Calcium "Norbrook" - Injektionslösung für Rinder

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

333.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

68.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 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 0,5ml/kg Körpergewicht

- latte. 0 ora 0,5ml/kg Körpergewicht

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno 0,5ml/kg Körpergewicht

- latte. 0 ora 0,5ml/kg Körpergewicht

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:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/06/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-00244

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/06/1995

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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