

Calciovet oldatos injekció A.U.V.

Autorizzato

- Calcium saccharate
- Sodium hypophosphite
- CALCIUM GLUCOHEPTONATE
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Calciovet oldatos injekció A.U.V.

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

45.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

190.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

60.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

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

-

Ovino

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

-

Cane

Uso endovenoso:

-

bovini

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

-

Ovino

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

-

Cane

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

QA12AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Ungheria

Available in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Additional information

Entitlement type:

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:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

12/06/1998

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Divasa Farmavic S.A.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/06/1998

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075941>