

MAGNESIO CALCIQUE SOLUTION INJECTABLE

Registruotas

- Calcium borogluconate
- Glucose
- Magnesium chloride hexahydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

MAGNESIO CALCIQUE SOLUTION INJECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Avis

Ožka

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Leisti į veną

Leisti į pilvaplėvės ertmę

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

370.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

48.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

60.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

Leisti į pilvaplėvės ertmę:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA12AX

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Dopharma France S.A.S.

Rinkodaros leidimo data:

12/11/1985

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma France

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/0912228 0/1985

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/11/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.