

CA-MG-Infuus

Registruotas

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CA-MG-Infuus

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

119.30 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
37.10 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
7.60 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Infuzinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

The withdrawal period is zero days

- Pienas. no withdrawal period

The withdrawal period is zero days

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

The withdrawal time is zero days

- Pienas. no withdrawal period

The withdrawal period is zero days

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

The withdrawal time is zero days

- Pienas. no withdrawal period

The withdrawal period is zero days

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

The withdrawal period is zero days

-

Avis

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

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

QA12AX

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Galima įsigyti:

Netherlands

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Nyderlandų

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Rinkodaros leidimo data:

3/12/1993

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Eurovet Animal Health B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 8301

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/06/2014

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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