

Calciovet oldatos injekció A.U.V.

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Calciovet oldatos injekció A.U.V.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

30.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

45.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

190.00 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

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Avis

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

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

QA12AX

Tiekimo teisinis statusas:

Paroduoma 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 [Vengrų](#)

Pateikiama tik [Vengrų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Divasa Farmavic S.A.

Rinkodaros leidimo data:

12/06/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Divasa Farmavic S.A.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/06/1998

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