

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Atļautas

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

119.30 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English
37.10 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English
7.60 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

šķīdums infūzijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intravenozai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
- Piens. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
- Piens. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
- Piens. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
 - Piens. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA12AX

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Eurovet Animal Health B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

16/01/1992

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Eurovet Animal Health B.V.

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 1609

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/05/2014

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057158>