

Calciphos (190 mg + 60 mg + 5 mg)/ml Roztvór do wstrzykiwań

Atļautas

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate
- SODIUM GLYCEROPHOSPHATE

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Calciphos (190 mg + 60 mg + 5 mg)/ml Roztvór do wstrzykiwań

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Zirgs

Cūka

Suns

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

60.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

190.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

5.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Piens. 0 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 stunda

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. 0 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

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 [Polish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Tirdzniecības atļaujas datums:

10/06/1999

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Atbildīgā iestāde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Atļaujas numurs:

0865

Atļaujas statusa maiņas datums:

10/06/1999

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

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

Lietošanas instrukcija

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

Marķējuma teksts

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