

Calci-kel vet. Kela 20,8 mg Ca/ml Innrennsliislyf, lausn handa nautgripum og sauðfé

Awtorizzat

- Calcium

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Calci-kel vet. Kela 20,8 mg Ca/ml Innrennsliislyf, lausn handa nautgripum og sauðfé

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-vini

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz
20.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-infużjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-vini:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QA12AA03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ġermaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Iceland

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Iżlandiż

Disponibbli biss fi Iżlandiż

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Portugiz](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

14/10/2003

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Awtorità responsabbli:

Icelandic Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

IS/2/03/004/01

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

28/01/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.