

Calciject LV, Injekční roztok

Ikke autorisert

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium hydroxide
- Calcium gluconate monohydrate

Product identification

Legemidlets navn:

Calciject LV, Injekční roztok

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

65.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

13.20 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

388.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs bruk:

• **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Subkutan bruk:

• **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Authorised in:

CZ

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Czech

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

9/12/1998

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Godkjenningsnummer:

96/123/98-C

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

25/10/2023

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065199>