

# CALCIJECT 40 CM injekčný roztok

Toegelaten

- Calcium gluconate
- Boric acid
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

CALCIJECT 40 CM injekčný roztok

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

68.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

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

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

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

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA12AX

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Slowakije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

3/01/2001

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

96/023/00-S

---

**Datum toelatingswijziging:**

3/01/2001

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.