

CALCIJECT LV injekčný roztok

Niet gemachtigd

- Calcium hydroxide
- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CALCIJECT LV injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

13.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

73.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

388.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues zero days

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues zero days

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:

Surrendered

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 Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/080/00-S

Datum toelatingswijziging:

6/04/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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