

КАЛЦИН, инжекционен разтвор

Toegelaten

- Caffeine
- Magnesium chloride hexahydrate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Calcium gluconate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

КАЛЦИН, инжекционен разтвор

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Schaap

Geit

Varken

Hond

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

6.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

6.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

16.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
milk-0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
milk-0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
milk-0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD11AX03

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Biopharm-Engineering AD

Handelsvergunningsdatum:

11/10/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biopharm-Engineering AD

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Agency For Food Safety

Vergunningsnummer:

0022-2928

Datum toelatingswijziging:

11/10/2019

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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