

CALFORMAG injekčný roztok

Niet gemachtigd

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium carbonate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium glycerophosphate pentahydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CALFORMAG injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Varken

Hond

Paard

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
44.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. 0 day

-

Schaap

- All relevant tissues. 0 day

-

Geit

- All relevant tissues. 0 day

-

Varken

- All relevant tissues. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Schaap

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Geit

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Varken

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Paard

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Schaap

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Geit

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Varken

- All relevant tissues. no withdrawal period 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](#)

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:

BB Pharma a.s.

Handelsvergunningsdatum:

21/12/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Farmacia Martin a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/146/99-S

Datum toelatingswijziging:

11/11/2022

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.