

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Toegelaten

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

-

Schaap

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

-

Schaap

- Meat and offal. no withdrawal period
Withdrawal period is zero days
- Milk. no withdrawal period
Withdrawal period is 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:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Kunststof (PP) flacon à 750 ml met een broombutyl rubberstop en aluminium felscapsule

Kunststof (PP) flacon à 450 ml met een broombutyl rubberstop en aluminium felscapsule

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/01/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 1609

Datum toelatingswijziging:

28/05/2014

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

Documenten

Combined File of all Documents