

Calmagluc (60 mg + 22 mg + 30 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Toegelaten

- Glucose
- Calcium gluconate
- Calcium hypophosphite
- Magnesium chloride hexahydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Calmagluc (60 mg + 22 mg + 30 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Varken

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Alleen beschikbaar in Engels

60.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Alleen beschikbaar in Engels

22.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Alleen beschikbaar in Engels

30.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

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

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

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:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

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:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

18/09/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

1317

Datum toelatingswijziging:

18/09/2002

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

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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