

Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

Toegelaten

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Boric acid

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

350.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

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:

Oostenrijk

Beschikbaar in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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:

aniMedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

10/08/1990

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-00124

Datum toelatingswijziging:

10/08/1990

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.

Etikettering

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

Bijsluiters

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