

CALCIVEX

Toegelaten

- Glucose
- Magnesium chloride
- Calcium hypophosphite
- Calcium gluconate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CALCIVEX

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Geit

Schaap

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
17.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
8.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
2.75 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
15.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

•

Geit

- Meat and offal. 0 day milk -0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AA

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](#)

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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Farma Sis OOD

Handelsvergunningsdatum:

7/06/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-1590

Datum toelatingswijziging:

29/05/2016

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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