

THERACALCIUM

Autorisert

- Calcium gluconate
- CALCIUM GLUCOHEPTONATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

THERACALCIUM

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

kanin

katt

hest

hoppe

sau

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
364.30 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.30 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

hoppe

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

hoppe

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

•

kanin

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

•

hoppe

- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/06/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol SA

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/1591222 2/1992

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/06/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.