

Calciolab 216.18/60/51 mg/ml solution for infusion

Autorisert

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Calciolab 216.18/60/51 mg/ml solution for infusion

Calciolab 216.18/60/51 mg/ml διάλυμα για έγχυση

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

gris

hest

hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

216.18 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

60.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

51.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/12/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

146194/13-12-2024/K-0257601

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/12/2024

Referanse medlemsstat:

EE

Prosedyrenummer:

EE/V/0107/001

Gjeldende medlemsstater:

BG CZ EL HU LV LT SI

Generic of:

600000055967

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.

Pakningsvedlegg

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