

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

gris

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram/milliliter / 1.00 milligram/milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

60.00 milligram/milliliter / 1.00 milligram/milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

22.00 milligram/milliliter / 1.00 milligram/milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

30.00 milligram/milliliter / 1.00 milligram/milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

hest

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Polsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/09/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

1317

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/09/2002

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

Dokumenter

Pakningsvedlegg

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

Preparatomtale

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

Merking

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