

Calciphos (190 mg + 60 mg + 5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisert

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate
- SODIUM GLYCEROPHOSPHATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Calciphos (190 mg + 60 mg + 5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

sau

hest

gris

hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

60.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

190.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hund

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

•

sau

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

hund

Subkutan bruk:

•

storfe

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

hund

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 Polish

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
10/06/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:
Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Ansvarlig myndighet:
Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:
0865

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/06/1999

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.

Merking

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057521>