

CALFORMAG, Injekční roztok

Ikke autorisert

- PHOSPHORUS
- CALCIUM
- MAGNESIUM

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CALFORMAG, Injekční roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

sau

geit

gris

hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.10 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
44.60 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
6.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Kjøtt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hest

- Kjøtt. 0 dag

-

sau

- Kjøtt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

geit

- Kjøtt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Kjøtt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

hest

- Kjøtt. 0 dag

•

sau

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

geit

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

gris

- Kjøtt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

hest

- Kjøtt. 0 dag

•

sau

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

geit

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

gris

- Kjøtt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

BB Pharma a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/01/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Farmacia Martin a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Godkjenningsnummer:

96/002/02-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/10/2022

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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