

CALCIUMVIT B12

Autorisert

- Cyanocobalamin
- Calcium gluconate
- Magnesium gluconate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CALCIUMVIT B12

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

katt

gris

hest

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

0.04 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

60.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11BA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/06/1962

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/08/2001

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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