

CALCIO PH, injekcinis tirpalas

Autorisert

- Phosphorylcolamine
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CALCIO PH, injekcinis tirpalas

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

storfe

gris

sau

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intraperitoneal bruk

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.54 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.34 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Kjøtt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Kjøtt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Intraperitoneal bruk:

-

hest

- Kjøtt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Kjøtt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Subkutan bruk:

-

hest

- Kjøtt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Kjøtt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Kjøtt. 0 dag

•

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

gris

- Kjøtt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Tilgjengelig i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Litauisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/01/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/03/1514/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/11/2024

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.