

Solução de cálcio Braun solução injetável

Ikke
autorisert

- SODIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium gluconate
- CALCIUM GLUCOHEPTONATE
- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Solução de cálcio Braun solução injetável

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

storfe

sau

geit

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
40.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
30.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
144.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 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:

Opphevet

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

B.Braun Medical Unipessoal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/07/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51367

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/08/2024

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.