

Calciject 30+3 Vet. injektionsvæske, opløsning 249 + 51 + 30 mg/ml

Dopuszczony

- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Calciject 30+3 Vet. injektionsvæske, opløsning 249 + 51 + 30 mg/ml

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
51.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
249.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dożylne:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day

- Milk. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA12AX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Denmark

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Scanvet Animal Health A/S

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/06/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

14713

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/06/1992

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.