

Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

Dopuszczony

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Boric acid

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

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

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

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

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

Dostępne wyłącznie w angielski
50.00 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
- Milk. 0 hour

Podanie podskórne:

-

Cattle

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

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:

Austria

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

aniMedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/08/1990

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

aniMedica GmbH

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Organ odpowiedzialny:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numer pozwolenia:

8-00124

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/08/1990

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.

oznakowanie opakowań

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

Ulotka dla pacjenta

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