

# Calciveyxol 38 380 mg/ml + 60 mg/ml + 50 mg/ml Infusionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

Dopuszczony

- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Calciveyxol 38 380 mg/ml + 60 mg/ml + 50 mg/ml Infusionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

### 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](#)

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

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Droga podania:**

Podanie dożylne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

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

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

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

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do infuzji

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie dożylne:**

- 

#### **Cattle**

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

- 

#### **Sheep**

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

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 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:**

Germany

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

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](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/05/2004

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

6902228.00.00

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/05/2004

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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