

# Calci-ke1 300, 279,24 mg/ml + 40,00 mg/ml, Œķīdums infūzijām liellopiem un aitām

Dopuszczony

- Magnesium chloride
- Calcium gluconate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Calci-ke1 300, 279,24 mg/ml + 40,00 mg/ml, Œķīdums infūzijām liellopiem un aitām

### Substancja czynna:

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](#)

### Droga podania:

Podanie dożylna

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

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

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

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do infuzji

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie dożylnie:

- 

#### Cattle

- Not specified. 0 day

- 

#### Sheep

- Not specified. 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:

Latvia

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

---

## 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:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

8/09/2000

---

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Organ odpowiedzialny:**

Food And Veterinary Service

---

**Numer pozwolenia:**

V/NRP/00/1229

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

9/09/2000

---

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.