

CALCIO PH, injekcinis tirpalas

Dopuszczony

- Phosphorylcolamine
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CALCIO PH, injekcinis tirpalas

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](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

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](#)

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

Podanie dootrzewnowe

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

2.54 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

3.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dożylne:

-

Horse

- Meat. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Podanie dootrzewnowe:

-

Horse

- Meat. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Podanie podskórne:

-

Horse

- Meat. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Podanie domięśniowe:

-

Horse

- Meat. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 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 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:

Lithuania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w litewski

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:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/01/2003

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/03/1514/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/11/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: 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.