

CALCIJECT 40 CM injekčný roztok

Autorizado

- Calcium gluconate
- Boric acid
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Product identification

Nome do medicamento:

CALCIJECT 40 CM injekčný roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

333.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

68.40 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intravenosa:

• **Cattle**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues zero days

Via subcutânea:

• **Cattle**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues zero days

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA12AX

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

3/01/2001

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/023/00-S

Data de alteração do estado de autorização:

3/01/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038780>