

CALCIVITOL

Autorizat

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CALCIVITOL

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Iepure

Oaie

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
280.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
91.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Iepure

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intraperitoneală:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma France S.A.S.

Data autorizației de comercializare:

14/05/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/1429874 5/1991

Data modificării statusului autorizației:

14/05/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.