

CALCIUM BIOTIKA 50 % w/v injekčný roztok

Neautorizat

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium carbonate
- Calcium saccharate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CALCIUM BIOTIKA 50 % w/v injekčný roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Oaie

Capră

Câine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

350.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

27.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

-

Cal

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

-

Porc

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

-

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

-

Capră

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

-

Porc

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

-

Oaie

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

-

Capră

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

-

Porc

- All relevant tissues. no withdrawal period

Zero days

-

Oaie

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

Capră

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AA20

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

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:

BB Pharma a.s.

Data autorizației de comercializare:

23/12/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Farmacia Martin a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/0262/97-S

Data modificării statusului autorizației:

11/11/2022

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.