

Calciject 40 CM șķīdums injekcijām liellopiem

Autorizat

- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Calciject 40 CM șķīdums injekcijām liellopiem

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

68.40 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

333.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Nu este specificat. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Nu este specificat. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Latvia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Latvian](#)

Disponibile numai în [Latvian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

4/08/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Manufacturing Ltd
Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/97/0576

Data modificării statusului autorizației:

4/08/1997

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.

Prospectul

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

Etichetarea

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041610>