

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Autorizat

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Product identification

Denumirea medicamentului:

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

119.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
37.10 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
7.60 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intravenoasă:

• **Bovine**

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

• **Oaie**

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

Administrare subcutanată:

• **Bovine**

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

• **Oaie**

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AX

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

16/01/1992

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 1609

Data modificării statusului autorizației:

28/05/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057158>