

Calciummagnesium-ject 750 ml, oplossing voor injectie voor runderen en schapen

Autorizat

- Calcium borogluconate
- Magnesium chloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Calciummagnesium-ject 750 ml, oplossing voor injectie voor runderen en schapen

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

172.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

38.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Lapte. no withdrawal period Zero days

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

•

Oaie

- Lapte. no withdrawal period Zero days

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05XA30

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu 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 Olandeză

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 Research B.V.

Data autorizației de comercializare:

12/02/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 3806

Data modificării statusului autorizației:

28/10/2016

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.