

CA-MG-Infuus

Autorizat

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CA-MG-Infuus

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

119.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

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

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

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Lapte. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

-

Oaie

- Carne și organe. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Lapte. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Lapte. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Carne și organe. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

-

Oaie

- Lapte. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

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 Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Olandeză

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Eurovet Animal Health B.V.

Data autorizației de comercializare:

3/12/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 8301

Data modificării statusului autorizației:

17/06/2014

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.