

CALCIUM, 50%, Injekční roztok

Neautorizat

- CALCII GLUCONAS
- CALCIO CARBONATO
- Calcium saccharate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CALCIUM, 50%, Injekční roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Oaie

Capră

Porc

Câine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

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

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne. 0 zi

-

Oaie

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne. 0 zi

-

Oaie

- Carne. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne. 0 zi

-

Oaie

- Carne. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Capră

- Carne. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Porc

- Carne. 0 zi

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](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

BB Pharma a.s.

Data autorizației de comercializare:

13/12/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biotika a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numărul autorizației:

96/086/00-C

Data modificării statusului autorizației:

19/10/2022

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.