

Calciject LV Solution for Injection

Neautorizat

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium hydroxide
- Boric acid
- Calcium gluconate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Calciject LV Solution for Injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

65.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

13.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

73.40 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

388.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

22/03/1996

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA22664/044/001

Data modificării statusului autorizației:

31/01/2023

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.