

Kalzibosel 215 mg/ml + 37 mg/ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen

Autorizat

- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Kalzibosel 215 mg/ml + 37 mg/ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Capră

Oaie

Cal

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
3.70 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
21.50 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Oaie

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

•

Cal

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AX

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](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Data autorizației de comercializare:

11/02/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6583361.00.00

Data modificării statusului autorizației:

11/02/2004

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