

Calcium Plus Infusionslösung für Pferd, Rind, Schwein, Hund

Autorizat

- Calcium chloride dihydrate
- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION
- SORBITOL (E420)
- Magnesium chloride hexahydrate
- Magnesium acetate tetrahydrate
- Calcium hypophosphite
- Calcium lactate pentahydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Calcium Plus Infusionslösung für Pferd, Rind, Schwein, Hund

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1750.50 miligram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

3402.00 miligram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5000.00 miligram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1524.80 miligram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1072.40 miligram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

2380.80 miligram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5089.00 miligram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Porc

- 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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

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 Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Data autorizației de comercializare:

24/11/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac S.A.

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6596671.00.00

Data modificării statusului autorizației:

24/11/2005

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.