

CALCIUM BIOTIKA 50 % w/v injekčný roztok

Neoprávnený

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium carbonate
- Calcium saccharate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

CALCIUM BIOTIKA 50 % w/v injekčný roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

350.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

27.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intravenózne použitie:

•

Cattle

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Horse

- All relevant tissues. 0 day Zero days

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day
Zero days

-

Sheep

- All relevant tissues. 0 day
Zero days

-

Goat

- All relevant tissues. 0 day
Zero days

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Pig

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Sheep

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Goat

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

Subkutánne použitie:

•

Cattle

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

Pig

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

Sheep

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

Goat

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA12AA20

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Fľaša na veľkoobjemové injekcie HT I - II, gumová chlorobutylová zátka na injekcie, hliníkový uzáver. Vonkajší obal: papierová škatuľka. (1x500 ml)

Fľaša na veľkoobjemové injekcie HT I - II, gumová chlorobutylová zátka na injekcie, hliníkový uzáver. Vonkajší obal: papierová škatuľka. (1x250 ml)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

BB Pharma a.s.

Dátum registrácie lieku:

23/12/1997

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Farmacia Martin a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/0262/97-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

11/11/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents