

CALCIJECT LV injekčný roztok

Neoprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

CALCIJECT LV injekčný roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

13.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

73.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

388.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues zero days

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues zero days

Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA12AX

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Sklenená liekovka typ II s brómbutylovou zátkou a hliníkovým viečkom. (1x100 ml)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dátum registrácie lieku:

3/01/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Manufacturing Ltd

Norbrook Laboratories Limited

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/080/00-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/04/2023

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

Dokumenty

Combined File of all Documents