

Calciject 30+3 Vet.

Oprávněný

injekcijsvæske, opløsning 249 + 51 + 30 mg/ml

- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Calciject 30+3 Vet. injekcijsvæske, opløsning 249 + 51 + 30 mg/ml

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

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

51.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

249.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day

- Milk. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day
- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA12AX

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

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](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Scanvet Animal Health A/S

Dátum registrácie lieku:

2/06/1992

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

14713

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/06/1992

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.