

# Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

Oprávněný

- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

### Účinná látka:

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](#)

### Cesta podania:

Intravenózne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

65.00 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
  - 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:**

14711

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

2/06/1992

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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