

# CA-MG-Infuus

Oprávněný

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

CA-MG-Infuus

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

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

### Cesta podania:

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

119.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

37.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

7.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Infúzny roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intravenózne použitie:

•

##### Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Milk. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

•

##### Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Milk. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

#### Subkutánne použitie:

•

##### Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Milk. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

•

## Sheep

- Milk. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

---

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

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Holandsko

---

### Dostupné v:

Holandsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Holandsky](#)

---

## 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:

Eurovet Animal Health B.V.

---

### Dátum registrácie lieku:

3/12/1993

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 8301

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

17/06/2014

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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