

# Calci-keľ 300, 279,24 mg/ml + 40,00 mg/ml, ťķĩdums infũzijĩm liellopiem un aitĩm

Oprĩvnenĩ

- Magnesium chloride
- Calcium gluconate

## Identifikĩcia lieku

### Nĩzov lieku:

Calci-keľ 300, 279,24 mg/ml + 40,00 mg/ml, ťķĩdums infũzijĩm liellopiem un aitĩm

### ũĩinnĩ lĩtka:

Dostupnĩ len v [English](#)

Dostupnĩ len v [English](#)

### Cieľovĩ druhy:

Dostupnĩ len v [Bulharsky](#) [Ťpanielsky](#) [Āesky](#) [Dĩnsky](#) [Nemecky](#) [Estĩnsky](#) [Grĩcky](#)  
[English](#) [Francũzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyťskĩ](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)  
[Slovinsky](#) [Fĩnsky](#) [Ťvĩdsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupnĩ len v [Bulharsky](#) [Ťpanielsky](#) [Āesky](#) [Dĩnsky](#) [Nemecky](#) [Estĩnsky](#) [Grĩcky](#)  
[English](#) [Francũzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyťskĩ](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)  
[Fĩnsky](#) [Ťvĩdsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intravenĩzne pouťitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

279.24 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Infúzny roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intravenózne použitie:

- 

#### Cattle

- Not specified. 0 day

- 

#### Sheep

- Not specified. 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:

Lotyšsko

---

### Dostupné v:

Lotyšsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Lotyšský](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

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

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

### **Dátum registrácie lieku:**

8/09/2000

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

### **Zodpovedný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

### **Číslo registrácie:**

V/NRP/00/1229

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

9/09/2000

---

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.