

CA-MG-Infuus

Ima dovoljenje za promet

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

CA-MG-Infuus

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

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

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
119.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English
37.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English
7.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za infundiranje

Karenca glede na pot uporabe:

Intravenska uporaba:

•

govedo

- 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

Subkutana uporaba:

•

govedo

- 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

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QA12AX

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Netherlands

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Dutch](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Eurovet Animal Health B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

3/12/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Eurovet Animal Health B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:REG NL 8301

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:17/06/2014

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.