

# Calciject 40 + 3 Solution for Injection

Ima dovoljenje za promet

- Calcium gluconate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Boric acid

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Calciject 40 + 3 Solution for Injection

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

---

### Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

68.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intravenska uporaba:**

•

**govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

**Subkutana uporaba:**

•

**govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

---

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

QA12

---

**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:**

Ireland

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## 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](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

1/10/1991

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Pristojni organ:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

VPA22664/032/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

1/10/1991

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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