

Calcimag vet, Kela, 12,8 mg Ca/ml, 2,87 mg Mg/ml, infusjonsvæske, oppløsning til storfe og småfe

Ni
pooblašćeno

- Magnesium chloride
- Calcium chloride dihydrate

Product identification

Ime zdravila:

Calcimag vet, Kela, 12,8 mg Ca/ml, 2,87 mg Mg/ml, infusjonsvæske, oppløsning til storfe og småfe

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
govedo

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
24.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
46.97 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za infundiranje

Withdrawal period by route of administration:

Intravenska uporaba:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

govedo

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QA12AX

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Revoked

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

1/08/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Kela Pharma

Pristojni organ:

Norwegian Medical Products Agency

Številka dovoljenja :

8125

Datum spremembe statusa dovoljenja:

18/09/2023

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090086>