

Calciolab 216.18/60/51 mg/ml solution for infusion

Godkänd

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Calciolab 216.18/60/51 mg/ml solution for infusion

Calciolab 216,18/60/51 mg/ml infúziós oldat

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get

Svin

Häst

Hund

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
216.18 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
51.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Labiana Life Sciences S.A.

Godkännandedatum:

20/11/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

4463/X/2024 NÉBIH ÁTI

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/11/2024

Referensmedlemsstat:

Estland

Procedurnummer:

EE/V/0107/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Tjeckien Grekland Ungern Lettland Litauen Slovakien

Generic of:

600000055967

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet