

CALCIVEX

Godkänd

- Glucose
- Magnesium chloride
- Calcium hypophosphite
- Calcium gluconate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CALCIVEX

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Get

Får

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
17.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
8.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.75 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
15.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn milk -0 day

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn milk -0 day

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn milk -0 day

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn milk -0 day

•

Get

- Meat and offal. 0 dygn milk -0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12AA

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Farma Sis OOD

Godkännandedatum:

7/06/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-1590

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/05/2016

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

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.