

# MAGNESIO CALCIQUE SOLUTION INJECTABLE

Εγκεκριμένο

- Calcium borogluconate
- Glucose
- Magnesium chloride hexahydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

MAGNESIO CALCIQUE SOLUTION INJECTABLE

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
370.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
48.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

### **Υποδόρια χρήση:**

- 

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- 

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

**Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

**Ενδοφλέβια χρήση:**

- 

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- 

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

**Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

### **Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA12AX

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Γαλλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Γαλλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Γαλλικά](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Κροατικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Φινλανδικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

12/11/1985

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Dopharma France

---

**Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/0912228 0/1985

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

12/11/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.