

## CALF-MEAL

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Sulfadimidine sodium

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

CALF-MEAL

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.80 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

16.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para suspensión oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 12 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA07AA51

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratoires Biove

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/01/1990

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratoires Biove

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/1831358 3/1990

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

12/01/2010

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.