

CALCITAT FORT

Autorizado

- Calcium gluconate monohydrate
- Phosphorylcolamine
- Magnesium chloride hexahydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CALCITAT FORT

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Équidos

Ovino

Caprino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
430.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
6.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
255.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Équidos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Perros

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Équidos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Perros

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Équidos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Perros

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

QA12AX

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

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:

Intervet

Fecha de autorización de comercialización:

21/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Trirx Segre

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/5167900 6/1992

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/07/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038783>