

# NEOCAL 300

Autorizado

- Calcium gluconate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate
- Caffeine

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

HEOKAJI 300  
NEOCAL 300

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Caballos  
Bovino  
Ovino  
Caprino  
Porcino  
Perros  
Gatos

---

### Vía de administración:

Vía intravenosa  
Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
160.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
66.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
64.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

#### **Vía intravenosa:**

- 

**Caballos**

- 

**Bovino**

- 

**Ovino**

- 

**Caprino**

- 

**Porcino**

- 

**Perros**

- 

**Gatos**

#### **Vía subcutánea:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Días Мляко: нула дни.

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Días Мляко: нула дни.

•

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Días Мляко: нула дни.

•

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Días Мляко: нула дни.

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Días

•

**Perros**

•

**Gatos**

---

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

QA12AX

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Dsm Denitrans OOD

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

20/03/2019

---

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

Dsm Denitrans OOD

---

### **Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Número de autorización:**

0022-2872

---

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

25/10/2022

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045143>