

NEOCAL 300

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

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

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

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Caballos

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

-

Bovino

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

-

Ovino

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

-

Caprino

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

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QA12AX

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile 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

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.