

CALFORMAG injekčný roztok

No autorizado

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium carbonate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium glycerophosphate pentahydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CALFORMAG injekčný roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Perros

Caballos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Ovino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Caprino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Porcino

- All relevant tissues. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Ovino

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Caprino

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Porcino

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

Vía intramuscular:

•

Bovino

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Ovino

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Caprino

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

•

Porcino

- All relevant tissues. no withdrawal period All relevant tissues: Zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QA12AX

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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:

BB Pharma a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

21/12/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Farmacia Martin a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/146/99-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/11/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

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