

Infucal vet., solution for infusion

Autorizado

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Infucal vet., solution for infusion

Infucal vet. infuusioneste, liuos

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

46.80 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

175.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

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

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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:

Autorizado

Autorizado en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

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:

Nord Vacc Laekemedel AB

Fecha de autorización de comercialización:

5/04/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

16287

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/04/2001

Estado miembro de referencia:

Suecia

Número de procedimiento:

SE/V/0109/001

Estados miembros afectados:

Dinamarca Finlandia

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