

## Calciject 30+3 Vet.

Autorizado

injektionsvæske, opløsning 249 +  
51 + 30 mg/ml

- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Calciject 30+3 Vet. injektionsvæske, opløsning 249 + 51 + 30 mg/ml

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

---

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**



- 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:**

Dinamarca

---

**Disponible en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/06/1992

---

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

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

14713

---

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

2/06/1992

---

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.