

Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

Autorizado

- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

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](#)

332.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

65.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
 - Milk. 0 Día
 - Milk. 0 Día
 - Milk. 0 Día
 - Milk. 0 Día
 - Milk. 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:

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:

14711

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/06/1992

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.