

Calcigluc (60 mg + 60 mg + 30 mg + 27 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizado

- Calcium chloride dihydrate
- Magnesium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Calcigluc (60 mg + 60 mg + 30 mg + 27 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

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:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

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:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

24/05/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0790

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/05/1991

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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