

CALCIO INYECTABLE LABIANA

SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CALCIO INYECTABLE LABIANA SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

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

QA12

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 12 viales de 500 ml

Caja con 6 viales de 500 ml

Caja con 10 viales de 100 ml

Vial de 500 ml

Vial de 100 ml

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

Titular de la autorización de comercialización:

Labiana Life Sciences S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

2/12/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3948 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/12/2020

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado