

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Autorizado

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
- Milk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
- Milk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

•

Ovino

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
- Milk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days

•

Ovino

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
 - Milk. no withdrawal period Withdrawal period is zero days
-

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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

16/01/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 1609

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/05/2014

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

Documentos

Combined File of all Documents

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