

# 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](http://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.