

CAL-NEO-P

No autorizado

- Calcium gluconate
- Magnesium gluconate
- SODIUM GLYCEROPHOSPHATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CAL-NEO-P

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 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

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 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:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 10 viales de 500 ml

Caja con 1 vial de 500 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:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

27/09/1973

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3877 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/10/2022

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