

Calcipharm PMD Solution for Injection

No
autorizado

- Glucose monohydrate
- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Calcipharm PMD Solution for Injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

34.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

166.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

85.97 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía subcutánea:

•

Ovino

- 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](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Chem-Pharm

Fecha de autorización de comercialización:

1/10/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

HPRA

Número de autorización:

VPA10823/014/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/04/2023

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064321>