

# Calciject PMD Solution for Injection

No  
autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Calciject 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 Hora(s)

#### Vía subcutánea:

- 

##### Ovino

- Meat and offal. 0 Día
  - Milk. 0 Hora(s)
- 

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

QA12AA20

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/10/1991

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA22664/029/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/03/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.