

Megacal-M Injection

Autorizado

- Calcium
- Phosphorus
- Magnesium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Megacal-M Injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

46.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.00 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

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QA12A

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ballinskelligs Veterinary Products

Fecha de autorización de comercialización:

1/10/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ballinskelligs Veterinary Products

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10956/001/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/1991

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.