

# Chlor-Mag-Kalz-Lösung N

Autorizado

- Glucose monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium chloride dihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Chlor-Mag-Kalz-Lösung N

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

49.35 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
54.01 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para perfusión

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

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

QB05BB02

---

**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:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/02/2005

---

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6326322.00.00

---

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

3/02/2005

---

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.