

CALCIO PH, injeckinis tirpalas

Autorizado

- Phosphorylcolamine
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CALCIO PH, injeckinis tirpalas

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Ovino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intraperitoneal

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.54 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.34 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía intraperitoneal:

-

Caballos

- Meat. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Meat. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat. 0 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Porcino

- Meat. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QA12AX

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:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

13/01/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/03/1514/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/11/2024

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.