Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035552

CALCIVITOL



- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CALCIVITOL

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Lapin

Mouton

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 280.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 91.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Lapin

- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•	

Lapin

- Lait. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Lapin

- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

Voie intrapéritonéale:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Lapin

- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA12AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Flacon verre de 250 ml

Flacon polyéthylène de 250 ml

Flacon polyéthylène de 500 ml

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma France S.A.S.

Date de l'autorisation de mise sur le marché: 14/05/1991
Site(s) de libération des lots du produit fini: Dopharma France S.A.S.
Autorité responsable: French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety
Numéro de l'autorisation: FR/V/1429874 5/1991
Date de modification du statut de l'autorisation: 14/05/2011
Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet
Documents
Résumé des caractéristiques du produit