

# NEOCAL 300

Autorisé

- Calcium gluconate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate
- Caffeine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

НЕОКАЛ 300  
NEOCAL 300

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Cheval  
Bovins  
Mouton  
Chèvre  
Porc  
Chien  
Chat

---

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse  
Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
66.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
64.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- 

**Cheval**

- 

**Bovins**

- 

**Mouton**

- 

**Chèvre**

- 

**Porc**

- 

**Chien**

- 

**Chat**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day Мляко: нула дни.

•

### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day Мляко: нула дни.

•

### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day Мляко: нула дни.

•

### **Chèvre**

- Viande et abats. 0 day Мляко: нула дни.

•

### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

•

### **Chien**

•

### **Chat**

---

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

QA12AX

---

#### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

#### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

#### **Autorisé en:**

Bulgarie

---

#### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dsm Denitrans OOD

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

20/03/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dsm Denitrans OOD

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2872

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/10/2022

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045143>