

# Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

Autorisé

- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid
- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Calciject 40 Vet. 30mg Ca/ml + 65mg/ml injektionsvæske, opløsning  
Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

332.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

#### **Voie intraveineuse:**

- 

#### **Bovins**

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

- Lait. 0 day
- Lait. 0 day
- Lait. 0 day

---

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

QA12AX

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Disponible en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Danish

Disponible uniquement en Danish

Disponible uniquement en Danish

Disponible uniquement en Danish

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Demande fondée sur des données bibliographiques (article 22 du règlement (UE) 2019/6)

---

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

Scanvet Animal Health A/S

---

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

2/06/1992

---

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

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

14711

---

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

2/06/1992

---

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.