

# Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

Autorisé

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Boric acid

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Calcamyl forte - Injektionslösung für Rinder

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

350.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 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 hour

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

---

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

QA12AX

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## 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:**

aniMedica GmbH

---

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

10/08/1990

---

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

aniMedica GmbH

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-00124

---

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

10/08/1990

---

Pour connaître les évènements 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.

### Etiquetage

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

### Notice

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/600000072474>