

CALCIVEX

Autorisé

- Glucose
- Magnesium chloride
- Calcium hypophosphite
- Calcium gluconate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CALCIVEX

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Chèvre

Mouton

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

17.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

8.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.75 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

15.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day milk -0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day milk -0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day milk -0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day milk -0 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day milk -0 day

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

QA12AA

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](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Farma Sis OOD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/06/2011

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

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-1590

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/05/2016

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Notice du conditionnement et étiquetage

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