

# CALCIU - MAGNEZIU FP, soluție injectabilă

Autorizzato

- Calcium chloride dihydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

CALCIU - MAGNEZIU FP, soluție injectabilă

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Caprino

Ovino

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **bovini**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Caprino**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Ovino**

- latte. 0 giorno
  - carni e frattaglie. 0 giorno
- 

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA12AA07

QA12CC01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Disponibile in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in English

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/06/2007

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

150479

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/02/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.