

# Calcivet (380 mg + 60 mg)/ml Roztwór do infuzji

Non  
autorizzato

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Calcivet (380 mg + 60 mg)/ml Roztwór do infuzji

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Ovino

Cavallo

Suino

bovini

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

380.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Disponibile solo in English

60.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per infusione

---

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

**Uso endovenoso:**

- 

**Ovino**

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

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**bovini**

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

---

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

QA12AX

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

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

10/01/1997

---

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

0307

---

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

2/04/2025

---

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.

Foglio illustrativo

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