

CALCIVEX

Autorizzato

- Calcium gluconate
- Calcium hypophosphite
- Magnesium chloride
- Glucose

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

КАЛЦИВЕКС

CALCIVEX

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Caprino

Ovino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

15.50 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

2.75 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

8.35 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

17.60 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
milk -0 day

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
milk -0 day

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
milk -0 day

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno milk -0 day

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno milk -0 day

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

QA12AA

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Farma Sis OOD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/06/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numero di autorizzazione:

0022-1590

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/05/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Package Leaflet and Labelling

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