

# CALCIVEX

Autorizzato

- Calcium gluconate
- Calcium hypophosphite
- Magnesium chloride
- Glucose

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

КАЛЦИВЕКС

CALCIVEX

---

### **Sotsanza 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

---

## 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](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.

Package Leaflet and Labelling

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