

CALCIVEX

Autorizzato

- Calcium gluconate
- Calcium hypophosphite
- Magnesium chloride
- Glucose

Product identification

Denominazione del medicinale:

КАЛЦИВЕКС
CALCIVEX

Principio attivo:

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

Product details

Principio attivo / 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

Withdrawal period by route of administration:

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised 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

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

8/06/2011

Siti di produzione 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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093037>