

# MAGNESIO CALCIQUE SOLUTION INJECTABLE

Autorisert

- Calcium borogluconate
- Glucose
- Magnesium chloride hexahydrate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

MAGNESIO CALCIQUE SOLUTION INJECTABLE

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

storfe

gris

sau

geit

hund

---

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Intraperitoneal bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
370.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
48.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
60.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

- 

#### **gris**

- Slakt. 0 dag

- 

#### **sau**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

- 

#### **geit**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

#### **Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

- 

**sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

- 

**sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

**Intraperitoneal bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

•

**sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

**geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA12AX

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

12/11/1985

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Dopharma France

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/0912228 0/1985

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

12/11/2010

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.