

# Calcimag vet, Kela, 12,8 mg Ca/ml, 2,87 mg Mg/ml, infusjonsvæske, oppløsning til storfe og småfe

Niedopuszczony  
do obrotu

- Magnesium chloride
- Calcium chloride dihydrate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Calcimag vet, Kela, 12,8 mg Ca/ml, 2,87 mg Mg/ml, infusjonsvæske, oppløsning til storfe og småfe

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie dożylnie

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
24.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
46.97 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do infuzji

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie dożylnie:

- 

##### Sheep

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 0 day
  - Milk. 0 day
- 

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA12AX

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Revoked

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

1/08/1995

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Ceres Pharmaceuticals

---

**Organ odpowiedzialny:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numer pozwolenia:**

8125

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

18/09/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

### Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.