

# CALCIJECT 40 CM soluție injectabilă pentru bovine

Autorizado

- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Calcium borogluconate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

CALCIJECT 40 CM soluție injectabilă pentru bovine

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via subcutânea

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

400.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via subcutânea:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

**Via intravenosa:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA12AA03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Disponibilidade:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em romeno

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

29/08/2002

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

190084

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/02/2026

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.