

Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

Autorizado

- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Calciject 40 Vet. injektionsvæske, opløsning 30mg Ca/ml + 65mg/ml

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 intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

332.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
65.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Milk. 0 dia
 - Milk. 0 dia
 - Milk. 0 dia
 - Milk. 0 dia
 - Milk. 0 dia
 - Milk. 0 dia
 - Milk. 0 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Scanvet Animal Health A/S

Data de autorização de introdução no mercado:

2/06/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

14711

Data da alteração do estado de autorização:

2/06/1992

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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