

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Autorizado

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

Product identification

Nome do medicamento:

Ca-mg-infuus, oplossing voor infusie voor runderen en schapen.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
119.30 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
37.10 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
7.60 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intravenosa:

• Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period
Withdrawal period is zero days

• Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period
Withdrawal period is zero days

Via subcutânea:

• Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period
Withdrawal period is zero days

• Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period
Withdrawal period is zero days

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA12AX

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

16/01/1992

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 1609

Data de alteração do estado de autorização:

28/05/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057158>