

Calmagluc (60 mg + 22 mg + 30 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizado

- Glucose
- Calcium gluconate
- Calcium hypophosphite
- Magnesium chloride hexahydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Calmagluc (60 mg + 22 mg + 30 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

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

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

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

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s)/mililitro / 1.00 miligrama(s)/mililitro

Disponível apenas em [inglês](#)

60.00 miligrama(s)/mililitro / 1.00 miligrama(s)/mililitro

Disponível apenas em [inglês](#)

22.00 miligrama(s)/mililitro / 1.00 miligrama(s)/mililitro

Disponível apenas em [inglês](#)

30.00 miligrama(s)/mililitro / 1.00 miligrama(s)/mililitro

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 0 hora

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 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:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Polish

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/09/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

1317

Data da alteração do estado de autorização:

18/09/2002

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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