

# CA-MG-Infuus

Autorizado

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride
- Calcium oxide

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

CA-MG-Infuus

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

---

### Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English  
119.30 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English  
37.10 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English  
7.60 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução para perfusão

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via intravenosa:**

•

##### **Cattle**

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Milk. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

•

##### **Sheep**

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Milk. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

#### **Via subcutânea:**

•

##### **Cattle**

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

- Milk. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

- Meat and offal. no withdrawal period The withdrawal period is zero days

•

##### **Sheep**

- Milk. no withdrawal period The withdrawal time is zero days

---

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

QA12AX

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em Dutch

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

---

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

Disponível apenas em English French Italian Latvian Norwegian

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

3/12/1993

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 8301

---

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

17/06/2014

---

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). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059174>