

CalciLift forte

Autorizado

- Magnesium chloride hexahydrate
- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION
- Boric acid

Product identification

Nome do medicamento:

CalciLift forte

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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

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

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

Icelandic Norwegian

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English

6.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

38.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

5.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Withdrawal period by route of administration:

Via intravenosa:

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

• **Goat**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

• **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

• **Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

• **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA12AA

QA12CC

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em German

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English French Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

12/05/2004

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6540096.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

12/05/2004

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073083>