

Calcium S 50 aniMedica, otopina za injekciju, za goveda, ovce, koze, svinje, pse i mačke

Autorizado

- Phosphorylcolamine
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium borogluconate
- Calcium hydroxide
- Calcium gluconate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Calcium S 50 aniMedica, otopina za injekciju, za goveda, ovce, koze, svinje, pse i mačke

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)
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](#)

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 subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

6.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

65.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

429.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

13.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

31.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Dog

-

Cat

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Croácia

Disponibilidade:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

aniMedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

30/10/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/13-01/453

Data da alteração do estado de autorização:

11/04/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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