

Cal-Mag 38% plus 6% ad us. vet.

Autorizado

- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Nome do medicamento:

Cal-Mag 38% plus 6% ad us. vet.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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](#) [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](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

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

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Withdrawal period by route of administration:**Via intravenosa:****. Horse**

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

. Cattle

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

. Pig

- Meat and offal. 0 dia
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA12AX

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Alemanha

Available in:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em German

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

28/04/2004

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6685251.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

28/04/2004

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073556>