

Chlor-Mag-Kalz-Lösung N

Autorizado

- Glucose monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium chloride dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Chlor-Mag-Kalz-Lösung N

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](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

49.35 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

30.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
54.01 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB05BB02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponível em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

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:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

3/02/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6326322.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

3/02/2005

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073569>