

## Calciveyxol-38 infúzió A.U.V.

Autorizado

- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Calciveyxol-38 infúzió A.U.V.

**Substância ativa:**

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](#)

**Via de administração:**

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

380.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

60.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intravenosa:

- 

#### Cattle

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### Sheep

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### Pig

- Meat and offal. 0 dia

---

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

QA12AX

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Hungria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em húngaro

---

## 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 letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/09/2000

---

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

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

18/09/2000

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.

### Folheto informativo

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

### Rotulagem

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