

COFACALCIUM, soluție injectabilă

Neautorizat

- Magnesium hypophosphite
- Calcium gluconate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

COFACALCIUM, soluție injectabilă

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Capră

Cal

Câine

Pisică

Porc

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
90.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
280.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

flacon polietilenă x 500 ml

flacon polietilenă x 250 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma B.V.

Data autorizației de comercializare:

8/06/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma France

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

190242

Data modificării statusului autorizației:

10/09/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului