

# MAGNESIO CALCIQUE SOLUTION INJECTABLE

Autorizat

- Calcium borogluconate
- Glucose
- Magnesium chloride hexahydrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

MAGNESIO CALCIQUE SOLUTION INJECTABLE

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Capră

Câine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Administrare intraperitoneală

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

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

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

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

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

##### **Capră**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

**Capră**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

**Administrare intravenoasă:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

**Capră**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

### **Administrare intraperitoneală:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

#### **Capră**

- 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:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dopharma France S.A.S.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

12/11/1985

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dopharma France

---

### **Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numărul autorizației:**

FR/V/0912228 0/1985

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

12/11/2010

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.