

# CALFORMAG, Injekční roztok

Neautorizat

- PHOSPHORUS
- CALCIUM
- MAGNESIUM

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

CALFORMAG, Injekční roztok

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Cal

Oaie

Capră

Porc

Câine

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

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

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

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

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

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

#### **Bovine**

- Carne. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

#### **Cal**

- Carne. 0 zi

- 

#### **Oaie**

- Carne. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

#### **Capră**

- Carne. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

#### **Porc**

- Carne. 0 zi

### **Administrare subcutanată:**

•

#### **Bovine**

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

#### **Cal**

- Carne. 0 zi

•

#### **Oaie**

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

#### **Capră**

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

#### **Porc**

- Carne. 0 zi

### **Administrare intramusculară:**

•

#### **Bovine**

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

#### **Cal**

- Carne. 0 zi

•

**Oaie**

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

**Capră**

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

**Porc**

- Carne. 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:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

BB Pharma a.s.

---

**Data autorizației de comercializare:**

2/01/2002

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Farmacia Martin a.s.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numărul autorizației:**

96/002/02-C

---

**Data modificării statusului autorizației:**

19/10/2022

---

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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

Etichetarea

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