

File downloaded on 2026-05-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000062666>

# Calcimag vet. Kela Innrennslyf, lausn handa nautgripum og sauðfé

Neautorizat

- Calcium

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Calcimag vet. Kela Innrennslyf, lausn handa nautgripum og sauðfé

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

12.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

---

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

**Administrare intravenoasă:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

**Oaie**

- 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:**

Revoked

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Islandeză](#)

---

## 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](#) [Portugheză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/10/2003

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoritatea responsabilă:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

IS/2/03/003/01

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/03/2022

---

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.