

# CalciLift forte

Autorizat

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

CalciLift forte

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Capră

Oaie

Cal

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

## Detalii produs

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

Disponibile numai în Engleză  
38.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
6.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
5.00 gram(e) / 100.00 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

- 

##### **Capră**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Oaie**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Cal**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- 

### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

### **Administrare subcutanată:**

- 

### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA12AA

QA12CC

---

### **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](#)

---

### **Disponibil în:**

Germany

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

---

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/05/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

6540096.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

12/05/2004

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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