

# Calciveyxol 38

Autorizat

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Calciveyxol 38

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

380.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

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

Disponibile numai în [Engleză](#)  
50.00 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

•

**Porc**

- Carne și organe. 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](#)

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/05/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

6902228.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/05/2004

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.