

NICALCIMAG solution for injection

Autorizat

- Glucose
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium gluconate
- Calcium borogluconate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

НИКАЛЦИМАГ инжекционен разтвор

NICALCIMAG solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Cal (mânz)

Bovine

Vițel

Oaie

Oaie (miel)

Capră

Capră (ied)

Porc

Purcei
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

60.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12CC03

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 [Bulgară](#)

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetprom AD

Data autorizației de comercializare:

2/04/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetprom AD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2512

Data modificării statusului autorizației:

2/04/2015

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.

Prospectul

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

Etichetarea

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