

Calcitat 25, oplossing voor infusie voor runderen

Разрешен

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium borogluconate
- Calcium hydroxide

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Calcitat 25, oplossing voor infusie voor runderen

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
32.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
15.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
214.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
6.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA12AX

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)

[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

aniMedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

16/01/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 3747

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/12/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.