

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

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

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен/инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QA12AA

Режим на отпускане:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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

Притежател на разрешение за търговия:

aniMedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

1/10/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10826/001/002

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/1989

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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