

Calcitat S50 pro inf.

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Calcitat S50 pro inf.

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

теле

куче

коза

овца

котка

свиня

прасе

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интравенозно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

теле

- Meat and offal. 0 day

-

коза

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

•

прасе

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA12AA20

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

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

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:

29/03/1981

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

aniMedica GmbH

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

1468.01.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/10/2009

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.