

Calcitat 50, oplossing voor infusie voor runderen

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Calcitat 50, oplossing voor infusie voor runderen

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
429.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
13.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
31.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Netherlands

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

aniMedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

16/01/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 3745

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/12/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.