

# Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Kvæg

---

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Injektions-/infusionsvæske, opløsning

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intravenøs anvendelse:**

- 

##### **Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

#### **Subkutan anvendelse:**

- 

##### **Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag
  - Milk. 0 dag
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA12AA

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

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

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

aniMedica GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

1/10/1989

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA10826/001/002

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/10/1989

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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