

# Calcitat S50 pro inf.

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Calcitat S50 pro inf.

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Kalv

Hund

Ged

Får

Kat

Svin

Pattegris

## Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intravenøs anvendelse:

- 

#### Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- 

#### Kalv

- Meat and offal. 0 dag

- 

#### Ged

- Meat and offal. 0 dag

- 

#### Får

- Meat and offal. 0 dag

•

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

•

**Pattegris**

- Meat and offal. 0 dag

---

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

QA12AA20

---

**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](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## 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:**

29/03/1981

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

aniMedica GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1468.01.00

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

20/10/2009

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.