

Calcitat - Injektionslösung für Tiere

Autoriseret

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium oxide
- Magnesium chloride hexahydrate
- Phosphorylcolamine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Calcitat - Injektionslösung für Tiere

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Ged

Får

Kat

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

215.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

32.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Ged

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

-

Får

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Ged

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

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

Svin

- 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](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

aniMedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

3/06/1987

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-00020

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/06/1987

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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

Produktresumé

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

Etikettering

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