

TAT CALCI 50, Solução Injetável para bovinos, equinos, suínos, ovinos e caprinos e cães

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TAT CALCI 50, Solução Injetável para bovinos, equinos, suínos, ovinos e caprinos e cães

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kvæg

Hest

Svin

Får

Ged

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.50 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)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intravenøs anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

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

-

Ged

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

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

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

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 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](#)

Tilgængelig i:

Portugal

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

aniMedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

3/06/1987

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

740/01/13NFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/09/2021

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.