

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektions-/Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AA

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

1/10/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10826/001/002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.