

## Calcitat S50 pro inf.

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Calcitat S50 pro inf.

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Saugkalb

Hund

Ziege

Schaf

Katze

Schwein

Ferkel

---

**Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Infusionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QA12AA20

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Infusionsflasche (Polypropylen) mit 500 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

aniMedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

29/03/1981

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

1468.01.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/10/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente