

# Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Διάλυμα για ένεση/έγχυση

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδοφλέβια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

#### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA12AA

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

aniMedica GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

1/10/1989

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

VPA10826/001/002

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

1/10/1989

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.