

## Calcitat N 25 pro inf.

Εγκεκριμένο

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

### Ταυτοποίηση προϊόντος

#### Όνομασία φαρμάκου:

Calcitat N 25 pro inf.

#### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

#### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Μόσχος

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Γάτα

Χοίρος

Χοιρίδιο

## Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.55 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.25 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.30 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.66 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

21.45 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για έγχυση

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Ενδοφλέβια χρήση:

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Χοιρίδιο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QA12AA20

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Διαθέσιμο σε:**

Germany

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## 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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

aniMedica GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

30/03/1981

---

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

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

1468.00.00

---

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

9/11/2009

---

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

Combined File of all Documents

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