

Calcitat forte - Injektionslösung für Tiere

Εξουσιοδοτημένο

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium oxide
- Magnesium chloride hexahydrate
- Phosphorylcolamine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Calcitat forte - Injektionslösung für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Γάτα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

430.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

65.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Σκύλος

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Γάτα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Σκύλος

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Γάτα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Σκύλος

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Γάτα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QA12AA20

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Austria

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

aniMedica GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/06/1987

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

8-00021

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

3/06/1987

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Επισήμανση

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085261>