

Calcitat S 50

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Calcitat S 50

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Terberos

Perros

Caprino

Ovino

Gatos

Porcino

Lechones

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.10 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

6.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.60 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.32 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

42.90 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Lechones

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

•

Ternereros

- Meat and offal. 0 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Lechones

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA12AA20

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

aniMedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

29/03/1981

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

1468.01.01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/03/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.