

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable/pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA12AA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

aniMedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/10/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10826/001/002

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/1999

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.