

Calcitat S50 pro inf.

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Calcitat S50 pro inf.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Bovin (veau)

Chien

Chèvre

Mouton

Chat

Porc

Porc (porcelet)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

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

6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraveineuse:**

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 0 day

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

QA12AA20

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

aniMedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/03/1981

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

aniMedica GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

1468.01.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/10/2009

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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