

Calcitat 50, otoplina za infuziju za goveda

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Calcitat 50, otoplina za infuziju za goveda

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intravenski

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
429.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
65.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
13.20 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
31.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za infuziju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Intravenski:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA12AX

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Netherlands

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

aniMedica GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

16/01/1992

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 3745

Datum promjene statusa odobrenja:

17/12/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.