

# Calcitat 25, otoplina za infuziju za goveda

Odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Calcitat 25, 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

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

32.50 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

15.50 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

214.50 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

6.60 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

Otopina za infuziju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intravenski:

- 

#### Cattle

- Milk. no withdrawal period      Should be 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period      Should be 0 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

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski francuski talijski 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 3747

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

17/12/2021

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.