

Calcitat 25, solution for infusion and injection in cattle

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Calcitat 25, solution for infusion and injection in cattle

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

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
1.55 gram / 100.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
21.45 gram / 100.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
0.66 gram / 100.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
3.25 gram / 100.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za injekciju / infuziju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA12AA

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Ireland

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

aniMedica GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/10/1989

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Nadležno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj odobrenja:

VPA10826/001/001

Datum promjene statusa odobrenja:

1/10/1989

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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