

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intravenski

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

3.10 gram / 100.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

42.90 gram / 100.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

1.32 gram / 100.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

6.50 gram / 100.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za injekciju / infuziju

Withdrawal period by route of administration:

Intravenski:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QA12AA

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

1/10/1999

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Odgovorno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj autorizacije:

VPA10826/001/002

Datum promjene statusa odobrenja:

1/10/1999

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064147>