

Calcitat 25, solution for infusion and injection in cattle

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Calcitat 25, solution for infusion and injection in cattle

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.55 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

21.45 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.66 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

3.25 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció/infúzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12AA

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Ireland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

aniMedica GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/10/1989

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Felelős hatóság:

Health Products Regulatory Authority

Engedély száma:

VPA10826/001/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/10/1989

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.