

Calcitat N 25

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Calcitat N 25

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Hundur

Geit

Sauðkind

Köttur

Svín

Svín (grís)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1.55 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

3.25 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.30 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.66 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

21.45 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA12AA20

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

30/03/1981

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

1468.00.01

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/02/2005

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.