

Calcitat - Injektionslösung für Tiere

Viðurkennt

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium oxide
- Magnesium chloride hexahydrate
- Phosphorylcolamine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Calcitat - Injektionslösung für Tiere

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Geit

Sauðkind

Köttur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í English
215.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í English
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í English
32.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í English
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hundur

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Köttur

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hundur

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Köttur

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hundur

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Köttur

-

Svín

- 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:

Austurríki

Fáanlegt í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [German](#)

Aðeins fáanlegt í [German](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

3/06/1987

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-00020

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/06/1987

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

Skjöl

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085243>