

Calcitat S50 pro inf.

Autorizzato

- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION
- Magnesium chloride hexahydrate
- Phosphorylcolamine
- Calcium hydroxide
- Calcium borogluconate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Calcitat S50 pro inf.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Bovini (vitello)

Cane

Caprino

Ovino

Gatto

Suino

Suino (suinetto)

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.10 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

6.50 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.60 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.32 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

42.90 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso endovenoso:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QA12AA20

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Autorizzato

Autorizzato in:
Germania

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
aniMedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
29/03/1981

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

1468.01.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/10/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.