

# Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į veną

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.10 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

42.90 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.32 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.50 gram(s) / 100.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinis ar infuzinis tirpalas

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į veną:**

- 

##### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

#### **Leisti po oda:**

- 

##### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QA12AA

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama be recepto

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Registruotojas:**

aniMedica GmbH

---

**Rinkodaros leidimo data:**

1/10/1989

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registracijos numeris:**

VPA10826/001/002

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

1/10/1989

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.