

Calcitat S50 pro inf.

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Calcitat S50 pro inf.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Veršelis

Šuo

Ožka

Avis

Katė

Kiaulė

Paršelis

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Vaisto duomenys**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.10 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.50 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.60 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.32 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

42.90 gram(s) / 100.00 mililitrai

Vaisto forma:

Infuzinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į veną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Paršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

QA12AA20

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

aniMedica GmbH

Rinkodaros leidimo data:

29/03/1981

Serijos išleidimo gamybos vietos:

aniMedica GmbH

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

1468.01.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/10/2009

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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