

Calcitat forte - Injektijslösung für Tiere

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Calcitat forte - Injektijslösung für Tiere

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Ožka

Avis

Katė

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną
Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
430.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
65.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
6.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti į veną:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- 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](#)

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](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

aniMedica GmbH

Rinkodaros leidimo data:

3/06/1987

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Atsakinga institucija:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registracijos numeris:

8-00021

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/06/1987

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

Dokumentai

Pakuotės lapelis

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

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Ženklimas

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