

Calcitat 25, oplossing voor infusie voor runderen

Awtorizzat

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

Product identification

Isem tal-mediċina:

Calcitat 25, oplossing voor infusie voor runderen

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-vini

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
32.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
15.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
214.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
6.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-infużjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-vini:

•

Cattle

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QA12AX

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Netherlands

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Dutch](#)

Disponibbli biss fi [Dutch](#)

Disponibbli biss fi [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

16/01/1992

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Awtorità responsabbli:

Medicines Evaluation Board

Numru tal-awtorizzazzjoni:

REG NL 3747

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

17/12/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058735>