

# Calcitat 25, solution for infusion and injection in cattle

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Calcitat 25, solution for infusion and injection in cattle

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

storfe

---

### **Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.55 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
21.45 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.66 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
3.25 gram / 100.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjons-/infusjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intravenøs bruk:**

- 

##### **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

#### **Subkutan bruk:**

- 

##### **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA12AA

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Tilgjengelig i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

aniMedica GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/10/1989

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10826/001/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/10/1989

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.