

Calcitat N 25 pro inf.

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Calcitat N 25 pro inf.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

kalv

hund

geit

sau

katt

gris

grisunge

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

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

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

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

kalv

- Slakt. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

grisunge

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AA20

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

aniMedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/03/1981

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

1468.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/11/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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